

(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES
PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum
Internationales Büro



(43) Internationales Veröffentlichungsdatum
1. April 2004 (01.04.2004)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer
WO 2004/026829 A2

(51) Internationale Patentklassifikation⁷: **C07D 209/00** [NL/AT]; Weisses Kreuz Gasse 61, A-2340 Moedling (AT).

(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP2003/009978

(22) Internationales Anmeldedatum:
9. September 2003 (09.09.2003)

(25) Einreichungssprache: **Deutsch**

(26) Veröffentlichungssprache: **Deutsch**

(30) Angaben zur Priorität:
102 42 350.4 12. September 2002 (12.09.2002) DE
102 52 969.8 14. November 2002 (14.11.2002) DE

(71) Anmelder (*für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US*): **BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GMBH & CO. KG** [DE/DE]; 55216 Ingelheim am Rhein (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (*nur für US*): **KLEY, Jörg** [DE/DE]; Poststrasse 5/4, 88441 Mittelbiberach (DE). **HECKEL, Armin** [DE/DE]; Geschwister-Scholl-Strasse 71, 88400 Biberach (DE). **HILBERG, Frank** [DE/AT]; Pilgramgasse 18/22, A-1050 Wien (AT). **ROTH, Gerald**, **Jürgen** [DE/DE]; Akazienweg 47, 88400 Biberach (DE). **LEHMANN-LINTZ, Thorsten** [DE/DE]; Ameisenberg 1, 88416 Ochsenhausen (DE). **LOTZ, Ralf, R. H.** [DE/DE]; Schluesslerstrasse 28, 88433 Schemmerhofen (DE). **TONTSCH-GRUNT, Ulrike** [AT/AT]; Oetkerweg 23, A-2500 Baden (AT). **VAN MEEL, Jacobus, C., A.**

(74) Gemeinsamer Vertreter: **BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GMBH & CO. KG**; 55216 Ingelheim am Rhein (DE).

(81) Bestimmungsstaaten (*national*): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NI, NO, NZ, OM, PG, PI, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.

(84) Bestimmungsstaaten (*regional*): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

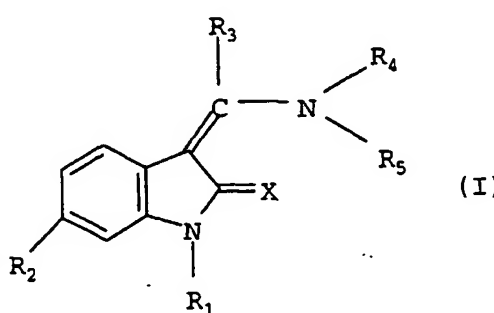
Veröffentlicht:

— ohne internationalen Recherchenbericht und erneut zu veröffentlichen nach Erhalt des Berichts

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

(54) Title: HETEROCYCLICALLY SUBSTITUTED INDOLINONES, THEIR PRODUCTION AND USE AS MEDICAMENTS

(54) Bezeichnung: HETEROCYCLISCH SUBSTITUIERTE INDOLINONE, IHRE HERSTELLUNG UND IHRE VERWENDUNG ALS ARZNEIMITTEL

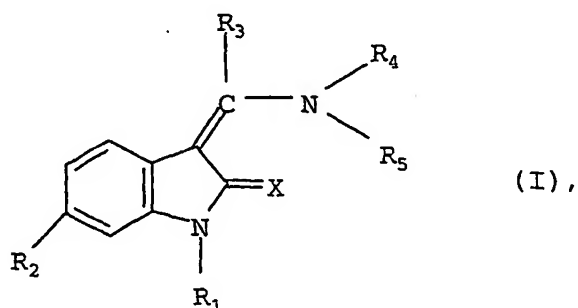


(57) Abstract: The invention relates to heterocyclically substituted indolinones of general formula (I), in which R₁ to R₅ and X are defined as cited in claim 1, to their tautomers, diastereomers, enantiomers and to their mixtures, prodrugs and salts, in particular their physiologically compatible salts. Said compounds exhibit valuable pharmacological characteristics, in particular an inhibiting action on various receptor tyrosine kinases and cyclin-CDK complexes and on the proliferation of endothelial cells and various tumour cells. The invention also relates to medicaments containing said compounds, to the use of the latter and to a method for producing the same.

(57) Zusammenfassung: Die vorliegende Erfindung betrifft heterocyclisch substituierte Indolinone der allgemeinen Formel (I), in der R₁ bis R₅ und X wie im Anspruch 1 definiert sind, deren Tautomere, deren Diastereomere, deren Enantiomere, deren Gemische, deren Prodrugs und deren Salze, insbesondere deren physiologisch verträgliche Salze, welche wertvolle pharmakologische Eigenschaften aufweisen, insbesondere eine inhibierende Wirkung auf verschiedene Rezeptor-Tyrosinkinasen und Cyclin/CDK-Komplexe sowie auf die Proliferation von Endothelzellen und verschiedener Tumorzellen, diese Verbindungen enthaltende Arzneimittel, deren Verwendung und Verfahren zu ihrer Herstellung.

Heterocyclisch substituierte Indolinone, ihre Herstellung und ihre Verwendung als
Arzneimittel

Die vorliegende Erfindung betrifft neue heterocyclisch substituierte Indolinone der allgemeinen Formel



deren Tautomere, deren Diastereomere, deren Enantiomere, deren Gemische, deren Prodrugs und deren Salze, insbesondere deren physiologisch verträgliche Salze, welche wertvolle Eigenschaften aufweisen.

Die obigen Verbindungen der allgemeinen Formel I weisen wertvolle pharmakologische Eigenschaften auf, insbesondere eine inhibierende Wirkung auf verschiedene Kininasen, vor allem auf Rezeptor-Tyrosinkinasen wie VEGFR1, VEGFR2, VEGFR3, PDGFR α , PDGFR β , FGFR1, FGFR3, EGFR, HER2, IGF1R und HGFR, sowie auf Komplexe von CDK's (Cyclin Dependent Kinases) wie CDK1, CDK2, CDK3, CDK4, CDK5, CDK6, CDK7, CDK8 und CDK9 mit ihren spezifischen Cyclinen (A, B1, B2, C, D1, D2, D3, E, F, G1, G2, H, I und K) und auf virales Cyclin (siehe L. Mengtao in J. Virology 71(3), 1984-1991 (1997)), sowie auf die Proliferation kultivierter humaner Zellen, insbesondere die von Endothelzellen, z.B. bei der Angiogenese, aber auch auf die Proliferation anderer Zellen, insbesondere von Tumorzellen.

Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind somit die obigen Verbindungen der allgemeinen Formel I, welche wertvolle pharmakologische Eigenschaften aufweisen, die die pharmakologisch wirksamen Verbindungen enthaltenden Arzneimittel, deren Verwendung und Verfahren zu ihrer Herstellung.

In der obigen allgemeinen Formel I bedeuten

X ein Sauerstoff- oder Schwefelatom,

R₁ ein Wasserstoffatom oder einen Prodrugrest wie eine C₁₋₄-Alkoxy-carbonyl- oder C₂₋₄-Alkanoylgruppe,

R₂ ein Wasserstoff-, Fluor-, Chlor- oder Bromatom,

eine Cyano- oder Nitrogruppe,

eine Carboxygruppe, eine lineare oder verzweigte C₁₋₆-Alkoxy-carbonylgruppe, eine C₃₋₆-Cycloalkoxy-carbonyl- oder eine Aryloxycarbonylgruppe,

eine gegebenenfalls durch eine oder zwei Methylgruppen substituierte Allyloxy-carbonylgruppe,

eine lineare oder verzweigte C₁₋₄-Alkoxy-carbonylgruppe, die im Alkylteil terminal durch eine Phenyl-, Heteroaryl-, Carboxy-, C₁₋₃-Alkoxy-carbonyl-, Aminocarbonyl-, C₁₋₃-Alkylamino-carbonyl- oder Di-(C₁₋₃-alkyl)-aminocarbonylgruppe substituiert ist,

eine lineare oder verzweigte C₂₋₆-Alkoxy-carbonylgruppe, die im Alkylteil terminal durch ein Chloratom oder eine Hydroxy-, C₁₋₃-Alkoxy-, Amino-, C₁₋₃-Alkylamino- oder Di-(C₁₋₃-alkyl)-aminogruppe substituiert ist, oder

eine Aminocarbonyl-, C₁₋₄-Alkyl-aminocarbonyl- oder eine Di-(C₁₋₄-alkyl)-amino-carbonylgruppe, wobei die Alkylgruppen, sofern sie mehr als ein Kohlenstoffatom

besitzen, terminal durch eine Hydroxy-, C₁₋₃-Alkoxy- oder Di-(C₁₋₃-alkyl)-amino-gruppe substituiert sein können,

R₃ eine fünf- oder sechsgliedrige Heteroarylgruppe, wobei

die 6-gliedrige Heteroarylgruppe ein, zwei oder drei Stickstoffatome und

die 5-gliedrige Heteroarylgruppe eine gegebenenfalls durch eine C₁₋₃-Alkyl-, Carboxy-C₁₋₃-alkyl- oder Phenyl-C₁₋₃-alkylgruppe substituierte Iminogruppe, ein Sauerstoff- oder Schwefelatom oder

eine gegebenenfalls durch eine C₁₋₃-Alkyl-, Carboxy-C₁₋₃-alkyl- oder Phenyl-C₁₋₃-alkylgruppe substituierte Iminogruppe oder ein Sauerstoff- oder Schwefelatom und zusätzlich ein Stickstoffatom oder

eine gegebenenfalls durch eine C₁₋₃-Alkyl- oder Phenyl-C₁₋₃-alkylgruppe substituierte Iminogruppe, ein Sauerstoffatom oder ein Schwefelatom und zwei Stickstoffatome enthält,

und außerdem an die vorstehend erwähnten monocyclischen heterocyclischen Gruppen über zwei benachbarte Kohlenstoffatome ein Phenylring ankondensiert sein kann, das Wasserstoffatom einer Methingruppe durch eine C₁₋₃-Alkyl-, Carboxy-C₁₋₃-alkyl-, Amino-, C₁₋₃-Alkyl-amino-, Di-(C₁₋₃-alkyl)-amino-, Phenyl-C₁₋₃-alkyl-amino- oder Di-(phenyl-C₁₋₃-alkyl)-aminogruppe ersetzt sein kann und die Bindung über ein Kohlenstoffatom des heterocyclischen Teils erfolgt,

ein 5- bis 6-gliedriger cyclischer Oximether, der über das dem Stickstoffatom benachbarte Kohlenstoffatom mit der Methylidengruppe verknüpft ist,

eine Imidazo[1,2-a]pyridin-6-yl- oder Imidazo[1,2-a]pyridin-7-yl-Gruppe

oder eine bicyclische Gruppe bestehend aus

einem Phenylring, der mit der Methylidengruppe verknüpft ist, und

einer -O-CH₂-CH₂-, -O-CH₂-O-, -O-CF₂-O-, -O-CH₂-CH₂-O-, -O-CH=CH-O-, -S-CH=N-, -NH-CH=N-, -N=C(C₁₋₃-Alkyl)-NH-, -N=C(Carboxy-C₁₋₃-alkyl)-NH-, -N(C₁₋₃-Alkyl)-CH=N-, -N(Carboxy-C₁₋₃-alkyl)-CH=N-, -N(C₁₋₃-Alkyl)-C(C₁₋₃-Alkyl)=N-, -N=CH-CH=N-, -N=CH-N=CH-, -N=CH-N=C(C₁₋₃-Alkyl)-, -N=CH-N=C(Carboxy-C₁₋₃-alkyl)-, -N=CH-CH=CH-, -N=CH-CH=C(C₁₋₃-Alkyl)-, -N=CH-CH=C(Carboxy-C₁₋₃-alkyl)-, -N=N-NH-, -N=N-N(C₁₋₃-Alkyl)-, -N=N-N(Carboxy-C₁₋₃-alkyl)-, -CH=CH-NH-, -CH=CH-N(C₁₋₃-Alkyl)-, -CH=CH-N(Carboxy-C₁₋₃-alkyl)-, -N=CH-C(O)-N(C₁₋₃-Alkyl)-, -O-CH₂-C(O)-N(C₁₋₃-Alkyl)-, -CH=N-N=CH-, -O-C(O)-CH₂-N(C₁₋₃-Alkyl)-, -O-CH₂-C(O)-NH-, -O-CH₂-CH₂-N(C₁₋₃-Alkyl)-, -O-C(O)-N(C₁₋₃-Alkyl)-, -O-C(O)-NH-, -CO-NH-CO- oder -CO-N(C₁₋₃-Alkyl)-CO-Brücke, die jeweils mit zwei benachbarten Kohlenstoffatomen des Phenylrings verknüpft ist,

wobei das Wasserstoffatom einer ggf. in R₃ enthaltenen Carboxygruppe durch einen Prodrug-Rest ersetzt sein kann,

R₄ eine C₃₋₇-Cycloalkylgruppe,

wobei die Methylengruppe in Position 4 einer 6- oder 7-gliedrigen Cycloalkylgruppe durch eine Amino-, C₁₋₃-Alkylamino- oder Di-(C₁₋₃-alkyl)-aminogruppe substituiert oder durch eine -NH- oder -N(C₁₋₃-Alkyl)- Gruppe ersetzt sein kann,

oder eine durch die Gruppe R₆ in 3- oder 4-Position substituierte Phenylgruppe, die zusätzlich durch Fluor-, Chlor-, Brom- oder Iodatome, durch C₁₋₅-Alkyl-, Trifluormethyl-, Hydroxy-, C₁₋₃-Alkoxy-, Carboxy-, C₁₋₃-Alkoxycarbonyl-, Amino-, Acetyl-amino-, C₁₋₃-Alkyl-sulfonylamino-, Aminocarbonyl-, C₁₋₃-Alkyl-aminocarbonyl-, Di-(C₁₋₃-alkyl)-aminocarbonyl-, Aminosulfonyl-, C₁₋₃-Alkyl-aminosulfonyl-,

Di-(C₁₋₃-alkyl)-aminosulfonyl-, Nitro- oder Cyanogruppen mono- oder disubstituiert sein kann, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können und wobei

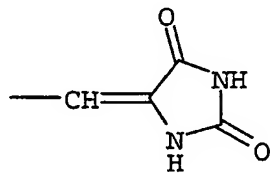
R₆ ein Wasserstoff-, Fluor-, Chlor-, Brom- oder Iodatom,

eine Cyano-, Nitro-, Amino-, C₁₋₅-Alkyl-, C₃₋₇-Cycloalkyl-, Trifluormethyl-, Phenyl- oder Heteroarylgruppe,

eine gegebenenfalls durch eine C₁₋₃-Alkylgruppe substituierte Tetrazolylgruppe,

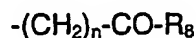
eine 2-Pyrrolidon-1-yl-gruppe, in der die der Carbonylgruppe benachbarte Methylengruppe durch ein Sauerstoffatom oder eine -NH- oder -N(C₁₋₃-Alkyl)-Gruppe ersetzt sein kann,

die Gruppe der Formel



in der die an ein Stickstoffatom gebundenen Wasserstoffatome unabhängig voneinander jeweils durch eine C₁₋₃-Alkylgruppe ersetzt sein können,

eine Gruppe der Formel



in der

R₈ eine Hydroxy- oder C₁₋₄-Alkoxygruppe,

eine 5- bis 7-gliedrige Cycloalkyleniminogruppe,

wobei die Methylengruppe in Position 3 oder 4 einer 5-, 6- oder 7-gliedrigen Cycloalkyleniminogruppe durch eine Amino-, C₁₋₃-Alkylamino- oder Di-(C₁₋₃-alkyl)-aminogruppe substituiert sein kann

oder die Methylengruppe in Position 4 einer 6- oder 7-gliedrigen Cycloalkyleniminogruppe durch ein Sauerstoffatom, ein Schwefelatom, eine Sulfinyl- oder Sulfonylgruppe, eine -NH-, -N(Allyl)- oder -N(C₁₋₃-Alkyl)- Gruppe ersetzt sein kann

und wobei in den genannten cyclischen Gruppen ein oder zwei Wasserstoffatome durch eine C₁₋₃-Alkylgruppe ersetzt sein können,

eine 2,5-Dihydropyrrol-1-yl-gruppe oder

eine C₃₋₇-Cycloalkyl-gruppe,

wobei die Methylengruppe in Position 3 oder 4 des 5-, 6- oder 7-gliedrigen Cycloalkylteils durch eine Amino-, C₁₋₃-Alkylamino- oder Di-(C₁₋₃-alkyl)-aminogruppe substituiert oder

die Methylengruppe in Position 4 des 6- oder 7-gliedrigen Cycloalkylteils durch eine -NH-, -N(Allyl)- oder -N(C₁₋₃-Alkyl)- Gruppe ersetzt sein kann,

und n eine der Zahlen 0, 1 oder 2 bedeuten,

eine Gruppe der Formel



in der

R_9 ein Wasserstoffatom,

eine Allylgruppe,

eine gegebenenfalls durch eine Cyano-, Carboxy-, Phenyl- oder Pyridylgruppe substituierte C_{1-4} -Alkylgruppe oder

eine terminal durch eine Hydroxy- oder C_{1-3} -Alkoxygruppe substituierte C_{2-4} -Alkylgruppe,

R_{10} ein Wasserstoffatom,

eine C_{1-3} -Alkylgruppe,

eine terminal durch eine Hydroxy-, C_{1-3} -Alkoxy-, C_{1-3} -Alkylamino- oder Di-(C_{1-3} -alkyl)-aminogruppe substituierte C_{2-3} -Alkylgruppe oder

eine 3- bis 7-gliedrige Cycloalkylgruppe,

in der eine Methylengruppe durch ein Sauerstoffatom oder eine -NH- oder -N(C_{1-3} -Alkyl)- Gruppe ersetzt sein kann und unabhängig davon eine Methylengruppe durch eine Carbonylgruppe ersetzt sein kann,

und o eine der Zahlen 0, 1 oder 2 bedeuten,

eine durch die Gruppe R_7 substituierte C_{1-3} -Alkylgruppe, wobei

R_7 eine C_{3-7} -Cycloalkylgruppe,

wobei eine der Methylengruppen durch eine Amino-, C_{1-3} -Alkylamino- oder Di-(C_{1-3} -alkyl)-aminogruppe substituiert oder

die Methylengruppe in Position 3 oder 4 einer 5-, 6- oder 7-gliedrigen Cycloalkylgruppe durch eine -NH-, -N(Allyl)- oder -N(C₁₋₃-Alkyl)- Gruppe ersetzt sein kann oder

in einer 5- bis 7-gliedrigen Cycloalkylgruppe eine -(CH₂)₂-Gruppe durch eine -CO-NH-Gruppe ersetzt sein kann, eine -(CH₂)₃-Gruppe durch eine -NH-CO-NH- oder -CO-NH-CO-Gruppe ersetzt sein kann oder eine -(CH₂)₄-Gruppe durch eine -NH-CO-NH-CO-Gruppe ersetzt sein kann, wobei jeweils ein an ein Stickstoffatom gebundenes Wasserstoffatom durch eine C₁₋₃-Alkylgruppe ersetzt sein kann,

eine Aryl- oder Heteroarylgruppe,

eine Triazolylgruppe,

eine Hydroxy- oder C₁₋₃-Alkoxygruppe,

eine Amino-, C₁₋₇-Alkylamino-, Di-(C₁₋₇-alkyl)-amino-, N-(C₁₋₇-Alkyl)-allylamino-, Phenylamino-, N-Phenyl-C₁₋₃-alkyl-amino-, Phenyl-C₁₋₃-alkylamino-, N-(C₁₋₃-Alkyl)-phenyl-C₁₋₃-alkylamino- oder Di-(phenyl-C₁₋₃-alkyl)-aminogruppe,

eine Allylaminogruppe, in der ein oder zwei vinylische Wasserstoffatome jeweils durch eine Methylgruppe ersetzt sein können,

eine ω -Hydroxy-C₂₋₃-alkyl-amino-, N-(C₁₋₃-Alkyl)- ω -hydroxy-C₂₋₃-alkyl-amino-, Di-(ω -hydroxy-C₂₋₃-alkyl)-amino-, ω -(C₁₋₃-Alkoxy)-C₂₋₃-alkyl-amino- N-(C₁₋₃-Alkyl)-[ω -(C₁₋₃-alkoxy)-C₂₋₃-alkyl]-amino-, Di-[ω -(C₁₋₃-alkoxy)-C₂₋₃-alkyl]-amino- oder N-(Dioxolan-2-yl)-C₁₋₃-alkyl-aminogruppe,

eine C₁₋₃-Alkylcarbonylamino-C₂₋₃-alkyl-amino- oder C₁₋₃-Alkylcarbonylamino-C₂₋₃-alkyl-N-(C₁₋₃-alkyl)-aminogruppe,

eine Pyridylaminogruppe,

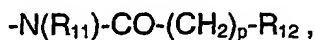
eine C₁₋₃-Alkylsulfonylamino-, N-(C₁₋₃-Alkyl)-C₁₋₃-alkylsulfonylamino-, C₁₋₃-Alkylsulfonylamino-C₂₋₃-alkyl-amino- oder C₁₋₃-Alkylsulfonylamino-C₂₋₃-alkyl-N-(C₁₋₃-alkyl)-aminogruppe,

eine Hydroxycarbonyl-C₁₋₃-alkylamino- oder N-(C₁₋₃-Alkyl)-hydroxycarbonyl-C₁₋₃-alkyl-aminogruppe,

eine Guanidinogruppe, in der ein oder zwei Wasserstoffatome jeweils durch eine C₁₋₃-Alkylgruppe ersetzt sein können,

eine 2-Pyrrolidon-1-yl-gruppe, in der die der Carbonylgruppe benachbarte Methylenegruppe durch ein Sauerstoffatom oder durch eine -NH- oder -N(C₁₋₃-Alkyl)- Gruppe ersetzt sein kann,

eine Gruppe der Formel



in der

R₁₁ ein Wasserstoffatom oder eine Allyl-, C₁₋₃-Alkyl-, C₁₋₃-Alkyl-amino-C₂₋₃-alkyl- oder Di-(C₁₋₃-alkyl)-amino-C₂₋₃-alkylgruppe,

p eine der Zahlen 0, 1, 2 oder 3 und

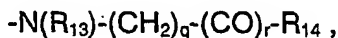
R₁₂ eine Amino-, C₁₋₄-Alkylamino-, Allylamino-, Di-allyl-amino-, Di-(C₁₋₄-alkyl)-amino-, Phenylamino-, N-(C₁₋₄-Alkyl)-phenylamino-, Benzylamino-, N-(C₁₋₄-Alkyl)-benzylamino-, C₁₋₄-Alkoxy- oder 2,5-Dihydropyrrrol-1-ylgruppe oder

eine 4- bis 7-gliedrige Cycloalkyleniminogruppe,

wobei jeweils die Methylengruppe in Position 4 einer 6- oder 7-gliedrigen Cycloalkyleniminogruppe durch ein Sauerstoff- oder Schwesteralatom, durch eine Sulfinyl-, Sulfonyl-, -NH-, -N(C₁₋₃-Alkyl)-, -N(Allyl)-, -N(Phenyl)-, -N(C₁₋₃-Alkyl-carbonyl)- oder -N(Benzoyl)- Gruppe ersetzt sein kann,

oder, sofern n eine der Zahlen 1, 2 oder 3 darstellt, auch ein Wasserstoffatom bedeuten,

eine Gruppe der Formel



in der

R₁₃ ein Wasserstoffatom oder eine C₁₋₃-Alkyl-, Allyl-, C₁₋₃-Alkyl-carbonyl-, Arylcarbonyl-, Pyridylcarbonyl-, Phenyl-C₁₋₃-alkyl-carbonyl-, C₁₋₃-Alkylsulfonyl-, Arylsulfonyl- oder Phenyl-C₁₋₃-alkylsulfonylgruppe,

q eine der Zahlen 1, 2, 3 oder 4,

r die Zahl 1 oder, sofern q eine der Zahlen 2, 3 oder 4 ist, auch die Zahl 0 und

R₁₄ eine Hydroxy-, Amino-, C₁₋₄-Alkylamino-, Di-(C₁₋₄-alkyl)-amino-, Phenylamino-, N-(C₁₋₄-Alkyl)-phenylamino-, Benzylamino-, N-(C₁₋₄-Alkyl)-benzylamino-, C₁₋₄-Alkoxy- oder C₁₋₃-Alkoxy-C₁₋₃-alkoxygruppe,

eine in 1-Position gegebenenfalls durch eine C₁₋₃-Alkylgruppe substituierte Di-(C₁₋₄-alkyl)-amino-C₁₋₃-alkylaminogruppe oder

eine 4- bis 7-gliedrige Cycloalkyleniminogruppe,

wobei der Cycloalkylenteil mit einem Phenylring kondensiert sein kann oder

jeweils die Methylengruppe in Position 4 einer 6- oder 7-gliedrigen Cycloalkyleniminogruppe durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine Sulfinyl-, Sulfonyl-, -NH-, -N(C₁₋₃-Alkyl)-, -N(Phenyl)-, -N(C₁₋₃-Alkyl-carbonyl)- oder -N(Benzoyl)- Gruppe ersetzt sein kann, bedeuten,

eine C₄₋₇-Cycloalkylamino-, C₄₋₇-Cycloalkyl-C₁₋₃-alkylamino- oder C₄₋₇-Cycloalkenylaminogruppe, in der die Position 1 des Rings nicht an der Doppelbindung beteiligt ist und wobei die vorstehend genannten Gruppen jeweils zusätzlich am Aminstickstoffatom durch eine C₅₋₇-Cycloalkyl-, C₂₋₄-Alkenyl- oder C₁₋₄-Alkylgruppe substituiert sein können,

eine 2,5-Dihydro-pyrrol-1-yl-gruppe oder

eine 4- bis 7-gliedrige Cycloalkyleniminogruppe, in der

der Cycloalkylenteil mit einer Phenylgruppe oder mit einer gegebenenfalls durch ein Fluor-, Chlor-, Brom- oder Iodatom, durch eine Nitro-, C₁₋₃-Alkyl-, C₁₋₃-Alkoxy- oder Aminogruppe substituierten Oxazolo-, Imidazolo-, Thiazolo-, Pyridino-, Pyrazino- oder Pyrimidinogruppe kondensiert sein kann oder/und

ein oder zwei Wasserstoffatome jeweils durch eine C₁₋₃-Alkyl-, C₃₋₇-Cycloalkyl-, Hydroxy-, C₁₋₃-Alkoxy-, Hydroxy-C₁₋₃-alkyl-, C₁₋₃-Alkoxy-C₁₋₃-alkyl- oder Phenylgruppe ersetzt sein können oder/und

die Methylengruppe in Position 3 einer 5-gliedrigen Cycloalkylenimino-gruppe durch eine Hydroxy-, Hydroxy-C₁₋₃-alkyl-, C₁₋₃-Alkoxy- oder C₁₋₃-Alkoxy-C₁₋₃-alkylgruppe substituiert sein kann,

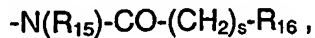
jeweils die Methylengruppe in Position 3 oder 4 einer 6- oder 7-gliedrigen Cycloalkyleniminogruppe durch eine Hydroxy-, Hydroxy-C₁₋₃-alkyl-, C₁₋₃-Alkoxy-, C₁₋₃-Alkoxy-C₁₋₃-alkyl-, Carboxy-, C₁₋₄-Alkoxycarbonyl-, Aminocarbonyl-, C₁₋₃-Alkylaminocarbonyl-, Di-(C₁₋₃-alkyl)-aminocarbonyl-, Di-(C₁₋₃-alkyl)-amino-, Phenyl-C₁₋₃-alkylamino- oder N-(C₁₋₃-Alkyl)-phenyl-C₁₋₃-alkylaminogruppe substituiert oder

die Methylengruppe in 4-Position einer 6- oder 7-gliedrigen Cycloalkyleniminogruppe durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine Sulfanyl-, Sulfonyl-, -NH-, -N(C₁₋₃-Alkyl)-, -N(Allyl)-, -N(Phenyl)-, -N(Phenyl-C₁₋₃-alkyl)-, -N(C₁₋₃-Alkyl-carbonyl)-, -N(C₁₋₄-Hydroxy-carbonyl)-, -N(C₁₋₄-Alkoxy-carbonyl)-, -N(Benzoyl)- oder -N(Phenyl-C₁₋₃-alkyl-carbonyl)- Gruppe ersetzt sein kann,

wobei eine mit einem Imino-Stickstoffatom der Cycloalkyleniminogruppe verknüpfte Methylengruppe durch eine Carbonyl- oder Sulfonylgruppe ersetzt sein kann oder in einer 5- bis 7-gliedrigen monocyclischen oder mit einer Phenylgruppe kondensierten Cycloalkyleniminogruppe beide mit dem Imino-Stickstoffatom verknüpften Methylengruppen jeweils durch eine Carbonylgruppe ersetzt sein können,

bedeutet,

oder R₆ eine Gruppe der Formel



in der

R₁₅ ein Wasserstoffatom, eine Allyl-, C₁₋₆-Alkyl-, C₃₋₇-Cycloalkyl- oder Pyridinylgruppe,

eine terminal durch eine Phenyl-, Heteroaryl-, Trifluormethyl-, Aminocarbonyl-, C₁₋₄-Alkylamino-carbonyl-, Di-(C₁₋₄-alkyl)-amino-carbonyl-, C₁₋₃-Alkyl-carbonyl-, C₁₋₃-Alkyl-amino-sulfonyl- oder Di-(C₁₋₃-alkyl)-amino-sulfonylgruppe substituierte C₁₋₃-Alkylgruppe oder

eine terminal durch eine Hydroxy-, C₁₋₃-Alkoxy-, Amino-, C₁₋₃-Alkylamino-, Allylamino-, Di-(C₁₋₃-alkyl)-amino-, C₁₋₃-Alkyl-sulfonylamino- oder N-(C₁₋₃-Alkyl)-C₁₋₃-alkyl-sulfonylaminogruppe substituierte C₂₋₃-Alkylgruppe und

s eine der Zahlen 0, 1, 2 oder 3 darstellen und

R₁₆ die Bedeutungen der vorstehend erwähnten Gruppe R₇ annimmt oder

eine Carboxygruppe bedeutet oder,

sofern s eine der Zahlen 1, 2 oder 3 darstellt, auch ein Wasserstoffatom bedeutet,

eine Gruppe der Formel

-N(R₁₇)-SO₂-R₁₈ ,

in der

R₁₇ ein Wasserstoffatom,

eine Allyl-, C₁₋₄-Alkyl- oder Cyanomethylgruppe oder

eine terminal durch eine Cyano-, Amino-, C₁₋₃-Alkylamino-, Di-(C₁₋₃-alkyl)-amino-, Trifluormethyl-carbonyl-amino- oder N-(C₁₋₃-Alkyl)-trifluormethyl-carbonyl-aminogruppe substituierte C₂₋₄-Alkylgruppe und

R_{18} eine C_{1-4} -Alkyl-, Phenyl- oder Pyridylgruppe bedeuten,

eine durch eine Di- $(C_{1-3}\text{-alkyl})$ -amino- $C_{1-3}\text{-alkyl-carbonyl}$ - oder Di- $(C_{1-3}\text{-alkyl})$ -amino- $C_{1-3}\text{-alkyl-sulfonylgruppe}$ und eine Di- $(C_{1-3}\text{-alkyl})$ -aminocarbonyl- $C_{1-3}\text{-alkylgruppe}$ substituierte Aminogruppe,

oder eine Gruppe der Formel

$-A-(CH_2)_t-R_{19}$,

in der

A ein Sauerstoff- oder Schwefelatom oder eine Sulfinyl- oder Sulfonylgruppe,

R_{19} ein Wasserstoffatom, eine Hydroxy-, C_{1-3} -Alkoxy-, Aryl-, Heteroaryl-, Amino-, C_{1-4} -Alkylamino- oder Di- $(C_{1-3}\text{-alkyl})$ -aminogruppe

oder eine 4- bis 7-gliedrige Cycloalkyleniminogruppe,

wobei die Methylengruppe in Position 3 einer 5-gliedrigen Cycloalkyleniminogruppe durch eine Hydroxy-, Hydroxy- $C_{1-3}\text{-alkyl}$ -, $C_{1-3}\text{-Alkoxy}$ - $C_{1-3}\text{-alkylgruppe}$ substituiert sein kann,

jeweils die Methylengruppe in Position 3 oder 4 einer 6- oder 7-gliedrigen Cycloalkyleniminogruppe durch eine Hydroxy-, Hydroxy- $C_{1-3}\text{-alkyl}$ -, $C_{1-3}\text{-Alkoxy}$ -, $C_{1-3}\text{-Alkoxy-}C_{1-3}\text{-alkyl}$ -, Carboxy-, $C_{1-4}\text{-Alkoxycarbonyl}$ -, Aminocarbonyl-, $C_{1-3}\text{-Alkylaminocarbonyl}$ - oder Di- $(C_{1-3}\text{-alkyl})$ -amino-carbonylgruppe substituiert oder

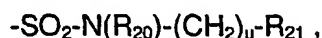
durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine Sulfinyl-, Sulfonyl-, $-NH$ - oder $-N(C_{1-3}\text{-Alkyl})$ - Gruppe ersetzt sein kann, und

t eine der Zahlen 2 oder 3 oder,

sofern R_{19} ein Wasserstoffatom, eine Aryl- oder Heteroarylgruppe darstellt, auch die Zahl 1 oder,

sofern A eine Sulfonylgruppe darstellt, auch die Zahl 0 bedeuten,

oder eine Gruppe der Formel



in der

R_{20} ein Wasserstoffatom, eine Allyl- oder C_{1-3} -Alkylgruppe,

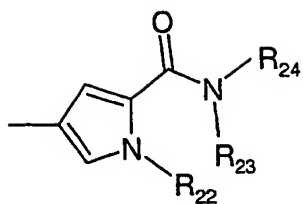
R_{21} ein Wasserstoffatom, eine Hydroxy-, C_{1-3} -Alkoxy-, Amino-, C_{1-3} -Alkylamino- oder eine Di- $(C_{1-3}$ -alkyl)-aminogruppe und

u eine der Zahlen 2, 3 oder 4 oder,

sofern R_{21} ein Wasserstoffatom ist, auch die Zahl 1 bedeuten,

wobei alle in den unter R_6 genannten Resten enthaltenen einfach gebundenen oder ankondensierten Phenylgruppen durch Fluor-, Chlor-, Brom- oder Iodatome, durch C_{1-5} -Alkyl-, Trifluormethyl-, Hydroxy-, C_{1-3} -Alkoxy-, Carboxy-, C_{1-3} -Alkoxy-carbonyl-, Aminocarbonyl-, C_{1-4} -Alkylamino-carbonyl-, Di- $(C_{1-4}$ -alkyl)-amino-carbonyl-, Aminosulfonyl-, C_{1-3} -Alkyl-aminosulfonyl-, Di- $(C_{1-3}$ -alkyl)-aminosulfonyl-, C_{1-3} -Alkyl-sulfonylamino-, Nitro- oder Cyano-gruppen mono- oder disubstituiert sein können, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können, oder zwei benachbarte Wasserstoffatome der Phenylgruppen durch eine Methylendioxygruppe ersetzt sein können,

oder R_4 eine Gruppe der Formel



in der

R₂₂ eine C₁₋₃-Alkylgruppe,

R₂₃ ein Wasserstoffatom,

eine Allylgruppe,

eine gegebenenfalls durch eine Cyano-, Carboxy-, Phenyl- oder Pyridylgruppe substituierte C₁₋₄-Alkylgruppe oder

eine terminal durch eine Hydroxy- oder C₁₋₃-Alkoxygruppe substituierte C₂₋₄-Alkylgruppe und

R₂₄ ein Wasserstoffatom,

eine C₁₋₃-Alkylgruppe,

eine terminal durch eine Hydroxy-, C₁₋₃-Alkoxy-, C₁₋₃-Alkylamino- oder Di-(C₁₋₃-alkyl)-aminogruppe substituierte C₂₋₃-Alkylgruppe ,

oder eine 3-7-gliedrige Cycloalkylgruppe,

wobei eine Methylengruppe durch ein Sauerstoffatom oder durch eine -NH- oder -N(C₁₋₃-Alkyl)- Gruppe ersetzt sein kann und

unabhängig davon eine Methylengruppe durch eine Carbonylgruppe ersetzt sein kann, bedeuten

oder R_{23} und R_{24} zusammen mit dem Stickstoffatom, mit dem sie verknüpft sind, bilden

eine 2,5-Dihydro-pyrrol-1-yl-gruppe oder

eine 5- bis 7-gliedrige Cycloalkyleniminogruppe,

wobei die Methylengruppe in Position 4 einer 6- oder 7-gliedrigen Cycloalkyleniminogruppe durch eine Amino-, C_{1-3} -Alkylamino- oder Di- $(C_{1-3}$ -alkyl)-aminogruppe substituiert oder durch ein Sauerstoffatom, ein Schwefelatom, eine Sulfanyl- oder Sulfonylgruppe oder eine -NH- oder $-N(C_{1-3}$ -Alkyl)- Gruppe ersetzt sein kann

und wobei ein oder zwei Wasserstoffatome in der 5- bis 7-gliedrigen Cycloalkyleniminogruppe durch eine C_{1-3} -Alkylgruppe ersetzt sein können,

und

R_5 ein Wasserstoffatom oder eine C_{1-3} -Alkylgruppe,

wobei unter dem Ausdruck eine Arylgruppe eine gegebenenfalls durch ein Fluor-, Chlor-, Brom- oder Iodatom, durch eine Cyano-, Trifluormethyl-, Nitro-, Carboxy-, Aminocarbonyl-, C_{1-3} -Alkyl- oder C_{1-3} -Alkoxygruppe mono- oder disubstituierte Phenyl- oder Naphthylgruppe und

unter dem Ausdruck eine Heteroarylgruppe, soweit nicht anders angegeben, eine im Kohlenstoffgerüst gegebenenfalls durch eine oder zwei C_{1-3} -Alkylgruppen substituierte monocyclische 5- oder 6-gliedrige Heteroarylgruppe, wobei

die 6-gliedrige Heteroarylgruppe ein, zwei oder drei Stickstoffatome und

die 5-gliedrige Heteroarylgruppe eine gegebenenfalls durch eine C₁₋₃-Alkyl- oder Phenyl-C₁₋₃-alkylgruppe substituierte Iminogruppe, ein Sauerstoff- oder Schwefelatom oder

eine gegebenenfalls durch eine C₁₋₃-Alkyl- oder Phenyl-C₁₋₃-alkylgruppe substituierte Iminogruppe oder ein Sauerstoff- oder Schwefelatom und zusätzlich ein Stickstoffatom oder

eine gegebenenfalls durch eine C₁₋₃-Alkyl- oder Phenyl-C₁₋₃-alkylgruppe substituierte Iminogruppe und zwei Stickstoffatome enthält,

und außerdem an die vorstehend erwähnten monocyclischen heterocyclischen Gruppen über zwei benachbarte Kohlenstoffatome ein Phenylring ankondensiert sein kann, das Wasserstoffatom einer oder zweier Methingruppen durch eine C₁₋₃-Alkyl-, Amino-, C₁₋₃-Alkyl-amino- oder Di-(C₁₋₃-alkyl)-aminogruppe ersetzt sein kann und die Bindung über ein Stickstoffatom oder über ein Kohlenstoffatom des heterocyclischen Teils oder eines ankondensierten Phenylrings erfolgt,

zu verstehen ist,

die Wasserstoffatome in den vorstehend genannten Alkyl- und Alkoxygruppen oder in den in vorstehend definierten Gruppen der Formel I enthaltenen Alkylteilen teilweise oder ganz durch Fluoratome ersetzt sein können,

die in den vorstehend definierten Gruppen vorhandenen gesättigten Alkyl- und Alkoxyteile, die mehr als zwei Kohlenstoffatome enthalten, auch deren verzweigte Isomere, wie beispielsweise die Isopropyl-, tert.Butyl-, Isobutylgruppe, einschließen, sofern nichts anderes erwähnt wurde, und

wobei zusätzlich das Wasserstoffatom einer vorhandenen Carboxygruppe oder ein an ein Stickstoffatom gebundenes Wasserstoffatom, beispielsweise einer Amino-, Alkylamino- oder Iminogruppe oder eines gesättigten N-Heterocyclus wie der Piperidinylgruppe, jeweils durch einen in-vivo abspaltbaren Rest ersetzt sein kann.

Unter einem von einer Imino- oder Aminogruppe in-vivo abspaltbaren Rest ist beispielsweise eine Hydroxygruppe, eine Acylgruppe wie die Benzoyl- oder Pyridinoylgruppe oder eine C₁₋₁₆-Alkanoylgruppe wie die Formyl-, Acetyl-, Propionyl-, Butanoyl-, Pentanoyl- oder Hexanoylgruppe, eine Allyloxycarbonylgruppe, eine C₁₋₁₆-Alkoxy carbonylgruppe wie die Methoxycarbonyl-, Ethoxycarbonyl-, Propoxy carbonyl-, Isopropoxycarbonyl-, Butoxycarbonyl-, tert.Butoxycarbonyl-, Pentoxy carbonyl-, Hexyloxycarbonyl-, Octyloxycarbonyl-, Nonyloxycarbonyl-, Decyloxy carbonyl-, Undecyloxycarbonyl-, Dodecyloxycarbonyl- oder Hexadecyloxycarbonylgruppe, eine Phenyl-C₁₋₆-alkoxycarbonylgruppe wie die Benzyloxycarbonyl-, Phenylethoxycarbonyl- oder Phenylpropoxycarbonylgruppe, eine C₁₋₃-Alkylsulfonyl-C₂₋₄-alkoxycarbonyl-, C₁₋₃-Alkoxy-C₂₋₄-alkoxycarbonyl- oder R_eCO-O-(R_fCR_g)-O-CO-Gruppe, in der

R_e eine C₁₋₈-Alkyl-, C₅₋₇-Cycloalkyl-, Phenyl- oder Phenyl-C₁₋₃-alkylgruppe,

R_f ein Wasserstoffatom, eine C₁₋₃-Alkyl-, C₅₋₇-Cycloalkyl- oder Phenylgruppe und

R_g ein Wasserstoffatom oder eine C₁₋₃-Alkylgruppe darstellen,

wobei zusätzlich für eine Aminogruppe die Phthalimidogruppe in Betracht kommt, zu verstehen, wobei die vorstehend erwähnten Esterreste ebenfalls als in-vivo in eine Carboxygruppe überführbare Gruppe verwendet werden können.

Als bevorzugte Prodrug-Reste, die das Wasserstoffatom einer Carboxygruppe ersetzen können, kommen eine C₁₋₆-Alkylgruppe wie die Methyl-, Ethyl-, n-Propyl-,

Isopropyl-, n-Butyl-, n-Pentyl-, n-Hexyl- oder Cyclohexylgruppe oder Phenyl-C₁₋₃-alkylgruppe wie die Benzylgruppe in Betracht.

Bevorzugte Verbindungen der allgemeinen Formel I sind diejenigen, in denen

X ein Sauerstoffatom,

R₁ ein Wasserstoffatom oder einen Prodrugrest wie eine C₁₋₄-Alkoxy-carbonyl- oder C₂₋₄-Alkanoylgruppe,

R₂ ein Wasserstoff-, Fluor-, Chlor- oder Bromatom,

eine Cyano- oder Nitrogruppe,

eine Carboxygruppe, eine lineare oder verzweigte C₁₋₄-Alkoxy-carbonylgruppe oder eine C₃₋₄-Cycloalkoxy-carbonylgruppe,

eine gegebenenfalls durch eine oder zwei Methylgruppen substituierte Allyloxy-carbonylgruppe,

eine lineare oder verzweigte C₂₋₃-Alkoxy-carbonylgruppe, die im Alkylteil terminal durch eine Hydroxy- oder C₁₋₃-Alkoxygruppe substituiert ist, oder

eine Aminocarbonyl-, C₁₋₄-Alkyl-aminocarbonyl- oder eine Di-(C₁₋₃-alkyl)-amino-carbonylgruppe, wobei die Alkylgruppen, sofern sie mehr als ein Kohlenstoffatom besitzen, terminal durch eine C₁₋₃-Alkoxygruppe substituiert sein können,

R₃ eine 2-Pyrrolyl-, 3-Pyrrolyl-, 1-(C₁₋₃-Alkyl)-3-pyrrolyl-, 1-(Carboxy-C₁₋₃-alkyl)-3-pyrrolyl-, 2-Furyl-, 3-Furyl-, 2-Thienyl-, 3-Thienyl-, 2-(Carboxy-C₁₋₃-alkyl)-thien-5-yl-, 2-(Carboxy-C₁₋₃-alkyl)-thien-4-yl-, 3-(Carboxy-C₁₋₃-alkyl)-thien-5-yl-, 4-Imidazolyl-, 1-(C₁₋₃-Alkyl)-5-imidazolyl-, 1-(C₁₋₃-Alkyl)-4-imidazolyl-, 1-Benzyl-5-imidazolyl-, 5-(C₁₋₃-Alkyl)-isoxazol-3-yl-, 3-Pyridyl-, 4-Pyridyl-, 2-(Carboxy-C₁₋₃-alkyl)-pyridin-5-yl-, 3-

(Carboxy-C₁₋₃-alkyl)-pyridin-5-yl-, 2-(Carboxy-C₁₋₃-alkyl)-pyridin-4-yl-, 2-Pyrazinyl-, 4-Pyridazinyl-Gruppe oder

eine Pyrazol-3-yl-Gruppe,

in welcher unabhängig voneinander die 1- und/oder 5-Position jeweils durch eine C₁₋₃-Alkyl- oder Carboxy-C₁₋₃-alkylgruppe substituiert sein kann,

ein 5- bis 6-gliedriger cyclischer Oximether, der über das dem Stickstoffatom benachbarte Kohlenstoffatom mit der Methylidengruppe verknüpft ist,

eine Imidazo[1,2-a]pyridin-6-yl- oder Imidazo[1,2-a]pyridin-7-yl-Gruppe

oder eine bicyclische Gruppe bestehend aus

einem Phenylring, der mit der Methylidengruppe verknüpft ist, und

einer -O-CH₂-CH₂-, -O-CH₂-O-, -O-CF₂-O-, -O-CH₂-CH₂-O-, -O-CH=CH-O-, -S-CH=N-, -NH-CH=N-, -N=C(C₁₋₃-Alkyl)-NH-, -N=C(Carboxy-C₁₋₃-alkyl)-NH-, -N(C₁₋₃-Alkyl)-CH=N-, -N(Carboxy-C₁₋₃-alkyl)-CH=N-, -N(C₁₋₃-Alkyl)-C(C₁₋₃-Alkyl)=N-, -N=CH-CH=N-, -N=CH-N=CH-, -N=CH-N=C(C₁₋₃-Alkyl)-, -N=CH-CH=CH-, -N=CH-CH=C(C₁₋₃-Alkyl)-, -CH=N-N=CH-, -CH=CH-NH-, -CH=CH-N(C₁₋₃-Alkyl)-, -N=N-NH-, -N=N-N(C₁₋₃-Alkyl)-, -O-CH₂-C(O)-N(C₁₋₃-Alkyl)-, -O-C(O)-CH₂-N(C₁₋₃-Alkyl)-, -O-C(O)-N(C₁₋₃-Alkyl)-, -O-C(O)-NH-, -O-CH₂-CH₂-N(C₁₋₃-Alkyl)-, oder -CO-N(C₁₋₃-Alkyl)-CO-Brücke, die jeweils mit zwei benachbarten Kohlenstoffatomen des Phenylrings verknüpft ist,

wobei das Wasserstoffatom einer ggf. in R₃ enthaltenen Carboxygruppe durch einen Prodrug-Rest ersetzt sein kann,

R₄ eine durch die Gruppe R₆ in 3- oder 4-Position substituierte Phenylgruppe, die zusätzlich in einer noch verbleibenden 3-, 4- oder 5-Position durch ein Fluor-,

Chlor-, Brom- oder Iodatom oder durch eine C₁₋₃-Alkyl-, Trifluormethyl-, Hydroxy-, C₁₋₃-Alkoxy-, Amino-, Nitro- oder Cyanogruppe substituiert sein kann, wobei

R₆ ein Wasserstoff-, Fluor-, Chlor-, Brom- oder Iodatom,

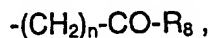
eine gegebenenfalls durch eine C₁₋₃-Alkylgruppe substituierte Tetrazolylgruppe,

eine am Iminostickstoff und/oder an einem Kohlenstoffatom durch eine C₁₋₃-Alkylgruppe substituierte Imidazolylgruppe,

eine am Iminostickstoff und/oder an einem oder zwei Kohlenstoffatomen jeweils unabhängig voneinander durch eine C₁₋₃-Alkylgruppe substituierte Pyrazolylgruppe,

eine 2-Pyrrolidon-1-yl-gruppe, in der die der Carbonylgruppe benachbarte Methylengruppe durch ein Sauerstoffatom oder eine -NH- oder -N(C₁₋₃-Alkyl)-Gruppe ersetzt sein kann,

eine Gruppe der Formel



in der

R₈ eine Hydroxygruppe,

eine 2,5-Dihydropyrrol-1-yl-gruppe oder

eine 5- bis 7-gliedrige Cycloalkyleniminogruppe,

wobei die Methylengruppe in Position 3 oder 4 einer 5-, 6- oder 7-gliedrigen Cycloalkyleniminogruppe durch eine Amino-, C₁₋₃-Alkylamino- oder Di-(C₁₋₃-alkyl)-aminogruppe substituiert sein kann

oder die Methylengruppe in Position 4 einer 6- oder 7-gliedrigen Cycloalkyleniminogruppe durch ein Sauerstoffatom, ein Schwefel-

atom, eine Sulfinyl- oder Sulfonylgruppe, eine -NH- oder -N(C₁₋₃-Alkyl)- Gruppe ersetzt sein kann

und wobei in den genannten cyclischen Gruppen ein oder zwei Wasserstoffatome durch eine C₁₋₃-Alkylgruppe ersetzt sein können,

und n eine der Zahlen 0 oder 1 bedeuten,

eine Gruppe der Formel



in der

R₉ ein Wasserstoffatom,

eine Allylgruppe,

eine gegebenenfalls durch eine Cyano- oder Carboxygruppe substituierte C₁₋₄-Alkylgruppe oder

eine terminal durch eine Hydroxy- oder C₁₋₃-Alkoxygruppe substituierte C₂₋₄-Alkylgruppe,

R₁₀ ein Wasserstoffatom,

eine C₁₋₃-Alkylgruppe,

eine terminal durch eine Hydroxy-, C₁₋₃-Alkoxy-, C₁₋₃-Alkylamino- oder Di-(C₁₋₃-alkyl)-aminogruppe substituierte C₂₋₃-Alkylgruppe oder

eine 3- bis 7-gliedrige Cycloalkylgruppe,

in der eine Methylengruppe durch ein Sauerstoffatom oder eine -NH- oder -N(C₁₋₃-Alkyl)- Gruppe ersetzt sein kann,

und o eine der Zahlen 0 oder 1 bedeuten,

eine durch die Gruppe R₇ substituierte C₁₋₂-Alkylgruppe, wobei

R₇ eine C₃₋₇-Cycloalkylgruppe,

wobei die Methylengruppe in Position 4 einer 6- oder 7-gliedrigen Cycloalkylgruppe durch eine -NH- oder -N(C₁₋₃-Alkyl)- Gruppe ersetzt sein kann oder

eine gegebenenfalls durch eine C₁₋₃-Alkylgruppe substituierte Pyridyl- oder Imidazolylgruppe,

eine Triazolylgruppe,

eine Hydroxy- oder C₁₋₃-Alkoxygruppe,

eine Amino-, C₁₋₄-Alkylamino-, Di-(C₁₋₃-alkyl)-amino-, N-(C₁₋₃-Alkyl)-allylamino-, Phenyl-C₁₋₂-alkylamino- oder N-(C₁₋₃-Alkyl)-phenyl-C₁₋₂-alkylaminogruppe,

eine Allylaminogruppe, in der ein oder zwei vinylische Wasserstoffatome jeweils durch eine Methylgruppe ersetzt sein können,

eine ω -Hydroxy-C₂₋₃-alkyl-amino-, N-(C₁₋₃-Alkyl)- ω -hydroxy-C₂₋₃-alkyl-amino-, Di-(ω -hydroxy-C₂₋₃-alkyl)-amino-, ω -(C₁₋₃-Alkoxy)-C₂₋₃-alkyl-amino- N-(C₁₋₃-Alkyl)-[ω -(C₁₋₃-alkoxy)-C₂₋₃-alkyl]-amino- oder Di-[ω -(C₁₋₃-alkoxy)-C₂₋₃-alkyl]-aminogruppe,

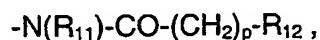
eine Pyridylaminogruppe,

eine N-(C₁₋₃-Alkyl)-C₁₋₃-alkylsulfonylaminogruppe,

eine Hydroxycarbonyl-C₁₋₃-alkylamino- oder N-(C₁₋₃-Alkyl)-hydroxycarbonyl-C₁₋₃-alkyl-aminogruppe,

eine 2-Pyrrolidon-1-yl-gruppe, in der die der Carbonylgruppe benachbarte Methylengruppe durch ein Sauerstoffatom oder eine -NH- oder -N(C₁₋₃-Alkyl)-Gruppe ersetzt sein kann,

eine Gruppe der Formel



in der

R₁₁ ein Wasserstoffatom oder eine Allyl-, C₁₋₃-Alkylgruppe, C₁₋₃-Alkyl-amino-C₂₋₃-alkyl- oder Di-(C₁₋₃-alkyl)-amino-C₂₋₃-alkylgruppe,

p eine der Zahlen 0, 1 oder 2 und

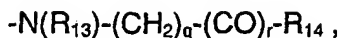
R₁₂ eine Amino-, C₁₋₃-Alkylamino-, Allylamino-, Di-(C₁₋₂-alkyl)-amino-, C₁₋₃-Alkoxy- oder 2,5-Dihydro-pyrrol-1-yl-gruppe oder

eine 4- bis 7-gliedrige Cycloalkyleniminogruppe,

wobei jeweils die Methylengruppe in Position 4 einer 6- oder 7-gliedrigen Cycloalkyleniminogruppe durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine -NH-, -N(Allyl)- oder -N(C₁₋₃-Alkyl)- Gruppe ersetzt sein kann,

oder, sofern n eine der Zahlen 1 oder 2 darstellt, auch ein Wasserstoffatom bedeuten,

eine Gruppe der Formel



in der

R_{13} ein Wasserstoffatom oder eine C_{1-3} -Alkyl- oder Pyridylcarbonylgruppe,

q eine der Zahlen 1 oder 2,

r die Zahl 1 oder, sofern q die Zahl 2 ist, auch die Zahl 0 und

R_{14} eine Hydroxy-, Amino-, C_{1-3} -Alkylamino-, Di- $(C_{1-3}$ -alkyl)-amino-, C_{1-3} -Alkoxygruppe oder

eine 4- bis 7-gliedrige Cycloalkyleniminogruppe,

wobei jeweils die Methylengruppe in Position 4 einer 6- oder 7-gliedrigen Cycloalkyleniminogruppe durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine -NH- oder $-N(C_{1-3}$ -Alkyl)- Gruppe ersetzt sein kann, bedeuten,

eine C_{4-7} -Cycloalkylamino-, C_{3-5} -Cycloalkyl- C_{1-2} -alkylamino- oder C_{4-7} -Cycloalkenylaminogruppe, in der die Position 1 des Rings nicht an der Doppelbindung beteiligt ist und wobei die vorstehend genannten Gruppen jeweils zusätzlich am Aminstickstoffatom durch eine C_{2-4} -Alkenyl- oder C_{1-3} -Alkylgruppe substituiert sein können,

eine 2,5-Dihydro-pyrrol-1-yl-gruppe oder

eine 4- bis 7-gliedrige Cycloalkyleniminogruppe, in der

ein oder zwei Wasserstoffatome jeweils durch eine C₁₋₃-Alkyl-, Hydroxy-, C₁₋₃-Alkoxy-, Hydroxy-C₁₋₃-alkyl- oder C₁₋₃-Alkoxy-C₁₋₃-alkylgruppe ersetzt sein können oder/und

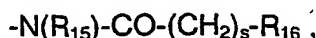
jeweils die Methylengruppe in Position 3 oder 4 einer 6- oder 7-gliedrigen Cycloalkyleniminogruppe durch eine Carboxy-, Aminocarbonyl-, C₁₋₃-Alkylaminocarbonyl- oder Di-(C₁₋₃-alkyl)-aminocarbonylgruppe substituiert oder

die Methylengruppe in 4-Position einer 6- oder 7-gliedrigen Cycloalkyleniminogruppe durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine Sulfinyl-, Sulfonyl-, -NH-, -N(C₁₋₃-Alkyl)-, -N(Allyl)- oder -N(C₁₋₃-Alkyl-carbonyl)- Gruppe ersetzt sein kann,

wobei eine mit einem Imino-Stickstoffatom der Cycloalkyleniminogruppe verknüpfte Methylengruppe durch eine Carbonyl- oder Sulfonylgruppe ersetzt sein kann,

bedeutet,

oder R₆ eine Gruppe der Formel



in der

R₁₅ ein Wasserstoffatom, eine Allyl-, C₁₋₄-Alkyl-, C₃₋₅-Cycloalkyl- oder Pyridinylgruppe,

eine terminal durch eine Pyridyl-, Trifluormethyl- oder Di-(C₁₋₂-alkyl)-amino-carbonylgruppe substituierte C₁₋₃-Alkylgruppe oder

eine terminal durch eine Hydroxy-, C₁₋₃-Alkoxy-, Amino-, C₁₋₃-Alkylamino- oder Di-(C₁₋₃-alkyl)-aminogruppe substituierte C₂₋₃-Alkylgruppe und

s eine der Zahlen 0, 1, 2 oder 3 darstellen und

R₁₆ eine Hydroxy-, C₁₋₃-Alkoxy-, Carboxy-, Amino-, C₁₋₃-Alkylamino-, Di-(C₁₋₃-alkyl)-amino-, 2,5-Dihydropyrrol-1-yl- oder Pyridinylgruppe oder eine 5- bis 7-gliedrige Cycloalkyleniminogruppe bedeutet,

wobei die Methylengruppe in Position 3 einer 5-gliedrigen Cycloalkyleniminogruppe durch eine Hydroxy-, Hydroxy-C₁₋₃-alkyl- oder C₁₋₃-Alkoxy-C₁₋₃-alkylgruppe substituiert sein kann,

jeweils die Methylengruppe in Position 3 oder 4 einer 6- oder 7-gliedrigen Cycloalkyleniminogruppe durch eine Di-(C₁₋₃-alkyl)-amino-, Hydroxy-, Hydroxy-C₁₋₃-alkyl-, C₁₋₃-Alkoxy- oder C₁₋₃-Alkoxy-C₁₋₃-alkylgruppe substituiert oder

die Methylengruppe in 4-Position einer 6- oder 7-gliedrigen Cycloalkyleniminogruppe durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine -NH- oder -N(C₁₋₃-Alkyl)- Gruppe ersetzt sein kann,

oder, sofern s eine der Zahlen 1, 2 oder 3 darstellt, auch ein Wasserstoffatom bedeutet,

eine Gruppe der Formel



in der

R₁₇ ein Wasserstoffatom,

eine C₁₋₃-Alkyl- oder Cyanomethylgruppe oder

eine terminal durch eine Cyano-, Amino-, C₁₋₃-Alkylamino- oder Di-(C₁₋₃-alkyl)-aminogruppe substituierte C₂₋₃-Alkylgruppe und

R₁₈ eine C₁₋₄-Alkyl- oder Pyridylgruppe bedeuten,

oder eine Gruppe der Formel

-A-(CH₂)_t-R₁₉,

in der

A ein Sauerstoff- oder Schwefelatom oder eine Sulfinyl- oder Sulfonylgruppe,

R₁₉ ein Wasserstoffatom oder eine Hydroxy-, C₁₋₃-Alkoxy-, Amino-, C₁₋₄-Alkyl-amino- oder Di-(C₁₋₃-alkyl)-aminogruppe

oder eine 4- bis 7-gliedrige Cycloalkyleniminogruppe,

wobei jeweils die Methylengruppe in Position 3 oder 4 einer 6- oder 7-gliedrigen durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine -NH- oder -N(C₁₋₃-Alkyl)- Gruppe ersetzt sein kann,

und t eine der Zahlen 2 oder 3

oder, sofern R₁₉ ein Wasserstoffatom ist, auch die Zahl 1 bedeuten

oder eine Gruppe der Formel

-SO₂-N(R₂₀)-(CH₂)_u-R₂₁,

in der

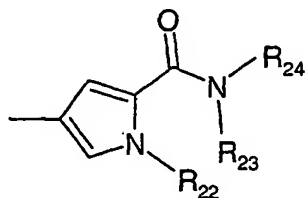
R_{20} ein Wasserstoffatom oder eine Allyl- oder C_{1-3} -Alkylgruppe,

R_{21} ein Wasserstoffatom, eine Hydroxy-, C_{1-3} -Alkoxy-, Amino-, C_{1-3} -Alky-
amino- oder eine Di- $(C_{1-3}$ -alkyl)-aminogruppe und

u eine der Zahlen 2, 3 oder 4

oder, sofern R_{21} ein Wasserstoffatom ist, auch die Zahl 1 bedeuten,

oder R_4 eine Gruppe der Formel



in der

R_{22} eine Methylgruppe,

R_{23} ein Wasserstoffatom oder eine Allyl- oder C_{1-3} -Alkylgruppe und

R_{24} ein Wasserstoffatom, eine C_{1-3} -Alkylgruppe oder

eine terminal durch eine Hydroxy-, C_{1-3} -Alkoxy-, C_{1-3} -Alkylaminogruppe oder
durch eine Di- $(C_{1-3}$ -alkyl)-aminogruppe substituierte C_{2-3} -Alkylgruppe
bedeuten,

oder R_{23} und R_{24} zusammen mit dem Stickstoffatom, mit dem sie verknüpft
sind, bilden

eine 2,5-Dihydro-pyrrol-1-yl-gruppe oder

eine 5- bis 7-gliedrige Cycloalkyleniminogruppe,

wobei die Methylengruppe in Position 4 einer 6- oder 7-gliedrigen Cycloalkyleniminogruppe durch eine Amino-, C₁₋₃-Alkylamino- oder Di-(C₁₋₃-alkyl)-aminogruppe substituiert oder durch ein Sauerstoffatom, eine -NH- oder -N(C₁₋₃-Alkyl)-Gruppe ersetzt sein kann,

und

R₅ ein Wasserstoffatom bedeuten,

wobei die Wasserstoffatome in den vorstehend genannten Alkyl- und Alkoxygruppen oder in den in vorstehend definierten Gruppen der Formel I enthaltenen Alkylteilen teilweise oder ganz durch Fluoratome ersetzt sein können,

die in den vorstehend definierten Gruppen vorhandenen gesättigten Alkyl- und Alkoxyteile, die mehr als 2 Kohlenstoffatome enthalten, auch deren verzweigte Isomere, wie beispielsweise die Isopropyl-, tert.Butyl-, Isobutylgruppe, einschließen, sofern nichts anderes erwähnt wurde.

Besonders bevorzugte Verbindungen der allgemeinen Formel I sind diejenigen, in denen

X ein Sauerstoffatom,

R₁ und R₅ jeweils ein Wasserstoffatom,

R₂ ein Wasserstoff-, Fluor-, Chlor- oder Bromatom,

eine Cyanogruppe oder

eine Carboxy- C₁₋₂-Alkoxycarbonyl-, Allyloxycarbonyl-, C₁₋₃-Alkylaminocarbonyl- oder Di-(C₁₋₂-alkyl)-aminocarbonylgruppe

R₃ eine 2-Pyrrolyl-, 2-Furyl-, 3-Furyl-, 2-Thienyl-, 3-Thienyl-, 2-(Carboxy-C₁₋₃-alkyl)-thien-5-yl-, 2-(Carboxy-C₁₋₃-alkyl)-thien-4-yl-, 3-(Carboxy-C₁₋₃-alkyl)-thien-5-yl-, 4-Imidazolyl-, 5-(C₁₋₃-Alkyl)-pyrazol-3-yl-, 5-(C₁₋₃-Alkyl)-isoxazol-3-yl-, 3-Pyridyl-, 4-Pyridyl-, 2-Pyrazinyl-, 4-Pyridazinyl-, Benzimidazol-5-yl-, 1-(C₁₋₃-Alkyl)-benzimidazol-5-yl-, 2-(C₁₋₃-Alkyl)-benzimidazol-5-yl-, 2,3-Dihydro-benzofuran-5-yl-, 2,3-Dihydro-benzofuran-6-yl-, 3,4-Methylendioxy-1-phenyl-, 3,4-Ethylendioxy-1-phenyl-, 3,4-(Difluormethylendioxy)-1-phenyl-, 2-(C₁₋₃-Alkyl)-isoindol-1,3-dion-5-yl-, Chinoxalin-6-yl- oder 1-(C₁₋₃-Alkyl)-benzotriazol-5-yl-Gruppe,

R₄ eine durch die Gruppe R₆ in 3- oder 4-Position substituierte Phenylgruppe, die in der noch verbleibenden 3- bzw. 4-Position zusätzlich durch ein Fluor- oder Chloratom oder durch eine (C₁₋₃-Alkoxy- oder Cyanogruppe substituiert sein kann, wobei

R₆ eine 1-(C₁₋₃-Alkyl)-imidazol-2-yl-gruppe,

eine 5-(C₁₋₃-Alkyl)-pyrazol-1-yl-gruppe, die zusätzlich in 3-Position durch eine C₁₋₃-Alkylgruppe substituiert sein kann,

eine Pyrrolid-2-on-1-yl-gruppe,

eine terminal durch die Gruppe R₇ substituierte C₁₋₂-Alkylgruppe, wobei

R₇ eine Amino-, Allylamino-, C₁₋₄-Alkylamino- oder Di-(C₁₋₃-alkyl)-aminogruppe,

eine ω -Hydroxy-C₂₋₃-alkyl-amino-, N-(C₁₋₃-Alkyl)- ω -hydroxy-C₂₋₃-alkyl-amino-, ω -(C₁₋₃-Alkoxy)-C₂₋₃-alkyl-amino- oder N-(C₁₋₃-Alkyl)-[ω -(C₁₋₃-alkoxy)-C₂₋₃-alkyl]-amino-gruppe,

eine Pyridylaminogruppe,

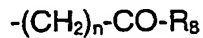
eine 5- bis 7-gliedrige Cycloalkyleniminogruppe, in der

ein Kohlenstoffatom mit einer Hydroxy- oder Hydroxymethylgruppe substituiert sein kann, wobei die Substitution durch eine Hydroxylgruppe an einem dem Stickstoffatom benachbarten Kohlenstoffatom ausgenommen ist,

eine 6- bis 7-gliedrige Cycloalkyleniminogruppe, in der die Methylengruppe in 4-Position durch ein Sauerstoffatom oder eine -NH-, -N-(Allyl)- oder -N(C₁₋₃-Alkyl)- Gruppe ersetzt sein kann, oder

eine über das Stickstoffatom in 1-Position oder 2-Position gebundene Triazolylgruppe,

oder R₆ eine Gruppe der Formel



in der

R₈ eine Pyrrolidino-, 2,5-Dihydro-pyrrol-1-yl-, Piperidino-, Morpholino-, Thiomorpholino- oder eine in 4-Stellung gegebenenfalls durch eine C₁₋₃-Alkylgruppe substituierte Piperazino- oder Perhydro-1,4-diazepinogruppe

und n eine der Zahlen 0 oder 1 bedeuten,

eine Gruppe der Formel



in der

R₉ ein Wasserstoffatom, eine Allylgruppe oder eine gegebenenfalls terminal durch eine Cyanogruppe substituierte C₁₋₃-Alkylgruppe und

R_{10} ein Wasserstoffatom,

eine C_{1-3} -Alkylgruppe,

eine terminal durch eine C_{1-3} -Alkylamino- oder Di-(C_{1-3} -alkyl)-aminogruppe substituierte C_{2-3} -Alkylgruppe oder

eine 3- bis 7-gliedrige Cycloalkylgruppe, in der eine Methylengruppe durch eine $-NH-$ oder $-N(C_{1-3}\text{-Alkyl})-$ Gruppe ersetzt sein kann, bedeuten

eine Gruppe der Formel

$-N(R_{15})-CO-(CH_2)_s-R_{16}$,

in der

R_{15} ein Wasserstoffatom, eine Allyl-, C_{1-3} -Alkyl-, Pyridinyl-, ω -[(C_{1-3} -Alkyl)-amino]- C_{2-3} -alkyl- oder ω -[Di-(C_{1-3} -alkyl)-amino]- C_{2-3} -alkylgruppe,

s eine der Zahlen 0, 1 oder 2 und

R_{16} eine C_{1-3} -Alkoxy-, Amino-, C_{1-3} -Alkylamino-, Di-(C_{1-3} -alkyl)-amino- oder Pyridinylgruppe,

eine Pyrrolidino-, 2,5-Dihydropyrrol-1-yl-, Piperidino-, Morpholino- oder Thiomorpholinogruppe oder

eine in 4-Stellung gegebenenfalls durch eine C_{1-3} -Alkylgruppe substituierte Piperazino- oder Perhydro-1,4-diazepinogruppe

oder, sofern s die Zahl 1 oder 2 darstellt, auch ein Wasserstoffatom bedeuten,

eine Gruppe der Formel

$-N(R_{17})-SO_2-R_{18}$,

in der

R_{17} ein Wasserstoffatom,

eine C_{1-3} -Alkylgruppe oder

eine terminal durch eine Amino-, C_{1-3} -Alkyl- amino- oder Di-(C_{1-3} -alkyl)-amino- gruppe substituierte C_{2-3} -Alkylgruppe und

R_{18} eine C_{1-3} -Alkylgruppe bedeuten,

eine Gruppe der Formel

$-SO_2-(CH_2)_t-R_{19}$,

in der

t eine der Zahlen 1, 2 oder 3 und

R_{19} ein Wasserstoffatom oder, sofern n eine der Zahlen 2 oder 3 darstellt, auch eine Di-(C_{1-3} -alkyl)-aminogruppe bedeuten,

oder eine Gruppe der Formel

$-O-(CH_2)_t-R_{19}$,

in der

t eine der Zahlen 1, 2 oder 3 und

R_{19} ein Wasserstoffatom oder, sofern n eine der Zahlen 2 oder 3 darstellt, auch eine Di-(C_{1-3} -alkyl)-aminogruppe bedeuten,

oder eine Gruppe der Formel

$-\text{SO}_2-\text{NR}_{20}\text{R}_{25}$,

in der

R_{20} ein Wasserstoffatom oder eine Allyl- oder C_{1-3} -Alkylgruppe und

R_{25} eine C_{1-3} -Alkylgruppe oder

eine durch eine Amino-, C_{1-3} -Alkylamino- oder Di- $(\text{C}_{1-3}\text{-alkyl})$ -aminogruppe substituierte C_{2-3} -Alkylgruppe bedeuten,

bedeuten,

wobei die in den vorstehend genannten Resten enthaltenen Dialkylaminogruppen zwei gleiche oder zwei unterschiedliche Alkylgruppen enthalten können und

die in den vorstehend genannten Resten enthaltenen gesättigten Alkyl- und Alkoxyteile, die mehr als 2 Kohlenstoffatome enthalten, linear oder verzweigt sein können, sofern nichts anderes erwähnt wurde,

deren Tautomere, deren Diastereomere, deren Enantiomere, deren Gemische und deren Salze.

Ganz besonders bevorzugte Verbindungen der allgemeinen Formel I sind diejenigen, in denen

X ein Sauerstoffatom,

R_1 und R_5 jeweils ein Wasserstoffatom,

R₂ ein Wasserstoff-, Fluor- oder Chloratom oder eine Methoxycarbonyl-, Ethoxycarbonyl-, Dimethylaminocarbonyl-, N-Ethyl-N-methyl-aminocarbonyl- oder Diethylaminocarbonylgruppe,

R₃ eine 3,4-Methylendioxy-1-phenyl-, 3,4-Ethylendioxy-1-phenyl-, Chinoxalin-6-yl-, Benzimidazol-5-yl-, 2-Methylbenzimidazol-5-yl- oder 1-Methyl-benzimidazol-5-ylgruppe und

R₄ eine in 4-Position durch die Gruppe R₆ substituierte Phenylgruppe, die zusätzlich in 3-Position durch ein Fluor- oder Chloratom oder eine Methoxygruppe substituiert sein kann, wobei

R₆ eine 1-(C₁₋₂-Alkyl)-imidazol-2-yl-gruppe,

eine 3,5-Dimethyl-pyrazol-1-yl-gruppe,

eine Pyrrolid-2-on-1-ylgruppe,

eine durch die Gruppe R₇ substituierte Methylgruppe, wobei

R₇ eine Methylamino-, Ethylamino-, Isobutylamino-, Di-(C₁₋₂-alkyl)-amino-, N-(2-Hydroxyethyl)-methylamino- oder N-(2-Methoxyethyl)-methylaminogruppe,

eine Pyrrolidino-, 3-Hydroxypyrrolidino-, 2-Hydroxymethyl-pyrrolidino-, 4-Hydroxypiperidino-, Morpholino-, Piperazin-1-yl- oder 1-Methyl-piperazin-4-ylgruppe oder

eine 1,2,4-Triazol-1-yl-, 1,2,3-Triazol-1-yl- oder 1,2,3-Triazol-2-yl-gruppe,

oder R₆ eine N-Acetyl-methylamino- oder N-Methoxyacetyl-methylaminogruppe,

eine Gruppe der Formel

-CO-R₈,

in der

R₈ eine in 4-Stellung gegebenenfalls durch eine Methylgruppe substituierte Piperazino- oder Perhydro-1,4-diazepinogruppe bedeutet,

eine 4-Methyl-piperazin-1-yl-carbonyl-methyl-gruppe,

eine Gruppe der Formel

-CO-NR₉R₁₀

in der

R₉ eine Methyl-, Cyanomethyl- oder Ethylgruppe und

R₁₀ eine Methyl-, 1-Methylpiperidin-4-yl-, 2-Methylamino-ethyl-, 2-Dimethylamino-ethyl- oder 3-Dimethylamino-propylgruppe bedeuten

eine Gruppe der Formel

-N(R₁₅)-CO-(CH₂)_s-NMe₂,

in der

s eine der Zahlen 1 oder 2 und

R₁₅ eine Methyl- oder Ethylgruppe oder, sofern n die Zahl 2 darstellt, auch eine 3-Pyridylgruppe bedeuten,

eine Gruppe der Formel

$-\text{N}(\text{R}_{15'})\text{-CO-(CH}_2\text{)}_s\text{H}$,

in der

s eine der Zahlen 1 oder 2 und

$\text{R}_{15'}$ eine 2-(Dimethylamino)-ethyl- oder 3-(Dimethylamino)-propylgruppe bedeuten,

oder eine Gruppe der Formel

$-\text{N}(\text{Me})\text{-CO-(CH}_2\text{)}_s\text{R}_{16'}$,

in der

s eine der Zahlen 1 oder 2 und

$\text{R}_{16'}$ eine Dimethylaminogruppe, oder, sofern s die Zahl 1 darstellt, auch eine 4-(C₁₋₂-Alkyl)-piperazin-1-yl-gruppe bedeuten,

eine Gruppe der Formel

$-\text{N}(\text{R}_{17})\text{-SO}_2\text{-R}_{18}$,

in der a) R_{17} eine Dimethylaminoethylgruppe und R_{18} eine Methyl-, Ethyl- oder Propylgruppe bedeutet oder

in der b) R_{17} und R_{18} jeweils eine Methylgruppe bedeuten,

eine Gruppe der Formel

$-\text{SO}_2\text{-N}(\text{R}_{20})\text{-(CH}_2\text{)}_u\text{-NMe}_2$,

in der

R_{20} ein Wasserstoffatom oder eine Methylgruppe und

u eine der Zahlen 2 oder 3 bedeuten,

eine Gruppe der Formel

$-SO_2-R_{26}$,

in der

R_{26} eine Methylgruppe oder eine 2-Di-(C_{1-2} -alkyl)-amino-ethylgruppe bedeutet,

oder eine 2-Di-(C_{1-2} -alkyl)-amino-ethoxy-gruppe bedeuten,

wobei die in den vorstehend genannten Resten enthaltenen Dialkylaminogruppen zwei gleiche oder zwei unterschiedliche Alkylgruppen enthalten können,

deren Tautomere, deren Diastereomere, deren Enantiomere, deren Gemische und deren Salze.

Als ganz besonders bevorzugte Verbindungen sind insbesondere zu nennen:

(a) 3-(Z)-{1-[4-(Dimethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(3,4-methylendioxyphenyl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon

(b) 3-(Z)-{1-(4-[*N*-Methyl-*N*-(4-methylpiperazin-1-yl-methylcarbonyl)-amino]-phenylamino)-1-(chinoxalin-6-yl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon

(c) 3-(Z)-{1-[4-(*N*-Ethyl-*N*-methyl-aminomethyl)-phenylamino]-1-(3,4-methylen-dioxyphenyl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon

(d) 3-(*Z*)-{1-[4-(*N*-Methyl-*N*-(2-(dimethylamino)-ethyl-carbonyl)-amino)-phenyl-amino]-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-methylen}-6-fluor-2-indolinon

(e) 3-(*Z*)-{1-[4-(1,2,4-Triazol-1-yl-methyl)-phenylamino]-1-(1-methyl-benzimidazol-5-yl)-methylen}-6-fluor-2-indolinon

(f) 3-(*Z*)-{1-[4-(Dimethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(1-methyl-benzimidazol-5-yl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon

(g) 3-(*Z*)-{1-[4-(Dimethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon

(h) 3-(*Z*)-{1-(4-[*N*-Methansulfonyl-*N*-(2-dimethylaminoethyl)-amino]-phenylamino)-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon

(i) 3-(*Z*)-{1-[4-(Dimethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(j) 3-(*Z*)-{1-(4-[*N*-Methyl-*N*-(4-methylpiperazin-1-yl-methylcarbonyl)-amino]-phenyl-amino)-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(k) 3-(*Z*)-{1-(4-[*N*-Acetyl-*N*-(2-dimethylaminoethyl)-amino]-phenylamino)-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-methylen}-6-fluor-2-indolinon

(l) 3-(*Z*)-{1-[4-(Ethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-methylen}-6-fluor-2-indolinon

(m) 3-(*Z*)-{1-(4-[*N*-Acetyl-*N*-(3-dimethylaminopropyl)-amino]-phenylamino)-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon

(n) 3-(*Z*)-{1-(4-[*N*-Propionyl-*N*-(3-dimethylaminopropyl)-amino]-phenylamino)-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon

(o) 3-(*Z*)-{1-(4-[*N*-Propionyl-*N*-(2-dimethylaminoethyl)-amino]-phenylamino)-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon

(p) 3-(*Z*)-{1-(4-[*N*-Acetyl-*N*-(2-dimethylaminoethyl)-amino]-phenylamino)-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon

(q) 3-(*Z*)-{1-(4-[4-Methylpiperazin-1-yl-methyl]-phenylamino)-1-(3,4-methylen-dioxyphenyl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon

(r) 3-(*Z*)-{1-(4-[*N*-Methansulfonyl-*N*-(2-dimethylaminoethyl)-amino]-phenylamino)-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(s) 3-(*Z*)-{1-(4-[Pyrrolidin-1-yl-methyl]-phenylamino)-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(t) 3-(*Z*)-{1-(4-[*N*-Methyl-*N*-(dimethylaminomethylcarbonyl)-amino]-phenylamino)-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(u) 3-(*Z*)-{1-(4-[Ethylamino-methyl]-phenylamino)-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(v) 3-(*Z*)-{1-(4-[4-Methylpiperazin-1-yl-methyl]-phenylamino)-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(w) 3-(*Z*)-{1-(4-[Dimethylamino-methyl]-phenylamino)-1-(3,4-methylendioxyphenyl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(x) 3-(*Z*)-{1-(4-[Diethylamino-methyl]-phenylamino)-1-(3,4-methylendioxyphenyl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(y) 3-(*Z*)-{1-[4-(Dimethylaminocarbonyl)-phenylamino]-1-(1-methyl-benzimidazol-5-yl)-methylen}-6-fluor-2-indolinon

(z) 3-(*Z*)-{1-(4-[*N*-Propionyl-*N*-(3-dimethylaminopropyl)-amino]-phenylamino)-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-methylen}-6-fluor-2-indolinon

(aa) 3-(*Z*)-{1-(4-[*N*-Propionyl-*N*-(2-dimethylaminoethyl)-amino]-phenylamino)-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-methylen}-6-fluor-2-indolinon

(ab) 3-(*Z*)-{1-(4-[*N*-Methansulfonyl-*N*-(2-dimethylaminoethyl)-amino]-phenylamino)-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-methylen}-6-fluor-2-indolinon

(ac) 3-(*Z*)-{1-(4-[*N*-Acetyl-*N*-(2-dimethylaminoethyl)-amino]-phenylamino)-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(ad) 3-(*Z*)-{1-(4-[*N*-Methyl-*N*-(2-dimethylaminoethyl)aminocarbonyl]-phenylamino)-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(ae) 3-(*Z*)-{1-(4-[*N*-Methyl-*N*-(3-dimethylaminopropyl)aminocarbonyl]-phenylamino)-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(af) 3-(*Z*)-{1-(4-[*N*-Methyl-*N*-(2-dimethylaminoethyl)aminocarbonyl]-phenylamino)-1-(3,4-methylendioxyphenyl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(az) 3-(*Z*)-{1-(4-[*N*-Methyl-*N*-(4-methylpiperazin-1-yl-methylcarbonyl)-amino]-phenylamino)-1-(3,4-methylendioxyphenyl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon

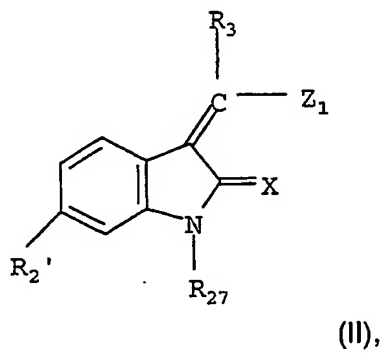
(be) 3-(*Z*)-{1-(4-[*N*-Methyl-*N*-(4-methylpiperazin-1-yl-methylcarbonyl)-amino]-phenylamino)-1-(3,4-methylendioxyphenyl)-methylen}-6-fluor-2-indolinon und

(bf) 3-(*Z*)-{1-(4-[*N*-Methyl-*N*-(4-methylpiperazin-1-yl-methylcarbonyl)-amino]-phenylamino)-1-(3,4-methylendioxyphenyl)-methylen}-6-brom-2-indolinon,

deren Tautomere und deren Salze.

Erfnungsgemäß erhält man die neuen Verbindungen beispielsweise nach folgenden im Prinzip literaturbekannten Verfahren:

a. Umsetzung einer Verbindung der allgemeinen Formel



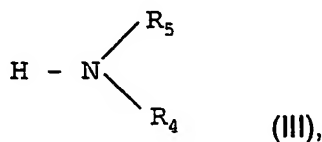
in der

X und R₃ wie eingangs erwähnt definiert sind,

R₂' die für R₂ eingangs erwähnten Bedeutungen besitzt,

R₂₇ ein Wasserstoffatom oder eine Schutzgruppe für das Stickstoffatom der Lactamgruppe, wobei einer der Reste R₂' und R₂₇ auch eine gegebenenfalls über einen Spacer gebildete Bindung an eine Festphase darstellen kann und der andere der Reste R₂' und R₂₇ die vorstehend erwähnten Bedeutungen besitzt, und Z₁ ein Halogenatom, eine Hydroxy-, Alkoxy- oder Aryl-alkoxygruppe, z.B. ein Chlor- oder Bromatom, eine Methoxy-, Ethoxy- oder Benzyloxygruppe, bedeuten,

mit einem Amin der allgemeinen Formel



in der

R₄ und R₅ wie eingangs erwähnt definiert sind,

und erforderlichenfalls anschließende Abspaltung einer verwendeten Schutzgruppe für das Stickstoffatom der Lactamgruppe oder von einer Festphase.

Als Schutzgruppe für das Stickstoffatom der Lactamgruppe kommt beispielsweise eine Acetyl-, Benzoyl-, Ethoxycarbonyl-, tert.Butyloxycarbonyl- oder Benzyloxy-carbonylgruppe und

als Festphase ein Harz wie ein 4-(2',4'-Dimethoxyphenylaminomethyl)-phenoxy-harz, wobei die Bindung zweckmäßigerweise über die Aminogruppe erfolgt, oder ein p-Benzylxybenzylalkoholharz, wobei die Bindung zweckmäßigerweise über ein Zwischenglied wie ein 2,5-Dimethoxy-4-hydroxy-benzylderivat erfolgt, in Betracht.

Die Umsetzung wird zweckmäßigerweise in einem Lösungsmittel wie Dimethylformamid, Toluol, Acetonitril, Tetrahydrofuran, Dioxan, Methanol, Ethanol, 2-Propanol, Dimethylsulfoxid, Methylenchlorid oder deren Gemischen gegebenenfalls in Gegenwart einer inerten Base wie Triethylamin, N-Ethyl-diisopropylamin oder Natriumhydrogencarbonat bei Temperaturen zwischen 20 und 175°C durchgeführt, wobei eine verwendete Schutzgruppe infolge Umamidierung gleichzeitig abgespalten werden kann.

Bedeutet Z₁ in einer Verbindung der allgemeinen Formel II ein Halogenatom, dann wird die Umsetzung vorzugsweise in Gegenwart einer inerten Base bei Temperaturen zwischen 20 und 120°C, durchgeführt.

Bedeutet Z₁ in einer Verbindung der allgemeinen Formel II eine Hydroxy-, Alkoxy- oder Arylalkoxygruppe, dann wird die Umsetzung vorzugsweise bei Temperaturen zwischen 20 und 200°C, durchgeführt.

Die gegebenenfalls erforderliche anschließende Abspaltung einer verwendeten Schutzgruppe wird zweckmäßigerweise entweder hydrolytisch in einem wäßrigen oder alkoholischen Lösungsmittel, z.B. in Methanol/Wasser, Ethanol/Wasser, Isopropanol/Wasser, Tetrahydrofuran/Wasser, Dioxan/Wasser, Dimethylformamid/Wasser, Methanol oder Ethanol in Gegenwart einer Alkalibase wie Lithiumhydroxid, Natriumhydroxid oder Kaliumhydroxid bei Temperaturen zwischen 0 und 100°C, vorzugsweise bei Temperaturen zwischen 10 und 50°C,

oder vorteilhafterweise durch Umamidierung mit einer organischen Base wie Ammoniak, Butylamin, Dimethylamin oder Piperidin in einem Lösungsmittel wie Methanol, Ethanol, Dimethylformamid und deren Gemischen oder in einem Überschuß des eingesetzten Amins bei Temperaturen zwischen 0 und 100°C, vorzugsweise bei Temperaturen zwischen 10 und 50°C, durchgeführt.

Die Abspaltung von einer verwendeten Festphase erfolgt vorzugsweise mittels Trifluoressigsäure und Wasser bei Temperaturen zwischen 0 und 35°C, vorzugsweise bei Raumtemperatur.

b. Zur Herstellung einer Verbindung der allgemeinen Formel I, in der

R_2 eine lineare oder verzweigte C_{1-6} -Alkoxy-carbonylgruppe, eine C_{3-6} -Cycloalkoxy-carbonyl- oder eine Aryloxycarbonylgruppe,

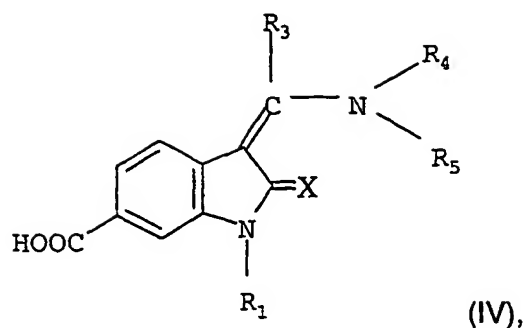
eine gegebenenfalls durch eine oder zwei Methylgruppen substituierte Allyloxy-carbonylgruppe,

eine lineare oder verzweigte C_{1-4} -Alkoxy-carbonylgruppe, die im Alkylteil terminal durch eine Phenyl-, Heteroaryl-, Carboxy-, C_{1-3} -Alkoxy-carbonyl-, Aminocarbonyl-, C_{1-3} -Alkylamino-carbonyl- oder Di-(C_{1-3} -alkyl)-aminocarbonylgruppe substituiert ist,

eine lineare oder verzweigte C_{2-6} -Alkoxy-carbonylgruppe, die im Alkylteil terminal durch ein Chloratom oder eine Hydroxy-, C_{1-3} -Alkoxy-, Amino-, C_{1-3} -Alkylamino- oder Di-(C_{1-3} -alkyl)-aminogruppe substituiert ist, oder

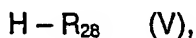
eine Aminocarbonyl-, C_{1-4} -Alkyl-aminocarbonyl- oder eine Di-(C_{1-4} -alkyl)-amino-carbonylgruppe, wobei die Alkylgruppen, sofern sie mehr als ein Kohlenstoffatom besitzen, terminal durch eine Hydroxy-, C_{1-3} -Alkoxy- oder Di-(C_{1-3} -alkyl)-amino-gruppe substituiert sein können, bedeutet:

Umsetzung einer Verbindung der allgemeinen Formel



in der

X, R₁ und R₃ bis R₅ wie eingangs erwähnt definiert sind, oder deren reaktionsfähigen Derivaten mit einer Verbindung der allgemeinen Formel



in der

R₂₈ ein linearer oder verzweigter C₁₋₆-Alkanol, ein C₃₋₆-Cycloalkanol oder ein aromatischer Alkohol,

ein gegebenenfalls durch eine oder zwei Methylgruppen substituierter Allyl-alkohol,

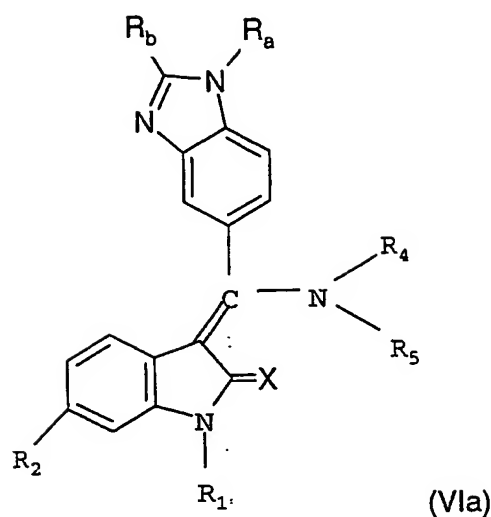
ein linearer oder verzweigter C₁₋₄-Alkanol, der im Alkylteil terminal durch eine Phenyl-, Heteroaryl-, Carboxy-, C₁₋₃-Alkoxy-carbonyl-, Aminocarbonyl-, C₁₋₃-Alkylamino-carbonyl- oder Di-(C₁₋₃-alkyl)-aminocarbonylgruppe substituiert ist,

eine linearer oder verzweigter C₂₋₆-Alkanol, der im Alkylteil terminal durch ein Chloratom oder eine Hydroxy-, C₁₋₃-Alkoxy-, Amino-, C₁₋₃-Alkylamino- oder Di-(C₁₋₃-alkyl)-aminogruppe substituiert ist, oder

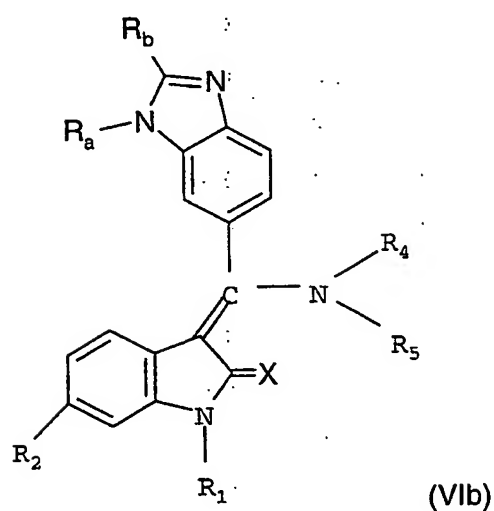
eine Amino-, C₁₋₄-Alkyl-amino- oder eine Di-(C₁₋₄-alkyl)-aminogruppe, wobei die Alkylgruppen, sofern sie mehr als ein Kohlenstoffatom besitzen, terminal durch eine Hydroxy-, C₁₋₃-Alkoxy- oder Di-(C₁₋₃-alkyl)-aminogruppe substituiert sein können, bedeutet.

Die Veresterung oder Amidierung wird vorzugsweise in einem Lösungsmittel wie Methylenechlorid, Diethylether, Tetrahydrofuran, Toluol, Dioxan, Acetonitril, Dimethylsulfoxid oder Dimethylformamid gegebenenfalls in Gegenwart einer anorganischen oder einer tertiären organischen Base, vorzugsweise bei Temperaturen zwischen 20°C und der Siedetemperatur des verwendeten Lösungsmittel, durchgeführt. Hierbei wird die Umsetzung mit einer entsprechenden Säure vorzugsweise in Gegenwart eines wasserentziehenden Mittels, z.B. in Gegenwart von Chlorameisensäureisobutylester, Orthokohlensäuretetraethylester, Orthoessigsäuretrimethylester, 2,2-Dimethoxypropan, Tetramethoxysilan, Thionylchlorid, Trimethylchlorsilan, Phosphortrichlorid, Phosphorpentoxid, N,N'-Dicyclohexylcarbodiimid, N,N'-Dicyclohexylcarbodiimid/N-Hydroxysuccinimid, N,N'-Dicyclohexylcarbodiimid/1-Hydroxy-benztriazol, 2-(1H-Benzotriazol-1-yl)-1,1,3,3-tetramethyluronium-tetrafluorborat, 2-(1H-Benzotriazol-1-yl)-1,1,3,3-tetramethyluronium-tetrafluorborat/1-Hydroxy-benztriazol, N,N'-Carbonyldiimidazol oder Triphenylphosphin/Tetrachlorkohlenstoff, und gegebenenfalls unter Zusatz einer Base wie Pyridin, 4-Dimethylaminopyridin, N-Methyl-morpholin oder Triethylamin zweckmäßigerweise bei Temperaturen zwischen 0 und 150°C, vorzugsweise bei Temperaturen zwischen 0 und 100°C, und die Acylierung mit einer entsprechenden reaktionsfähigen Verbindung wie deren Anhydrid, Ester, Imidazolide oder Halogenide gegebenenfalls in Gegenwart einer tertiären organischen Base wie Triethylamin, N-Ethyl-diisopropylamin oder N-Methyl-morpholin bei Temperaturen zwischen 0 und 150°C, vorzugsweise bei Temperaturen zwischen 50 und 100°C, durchgeführt.

c. Zur Herstellung einer Verbindung der allgemeinen Formel



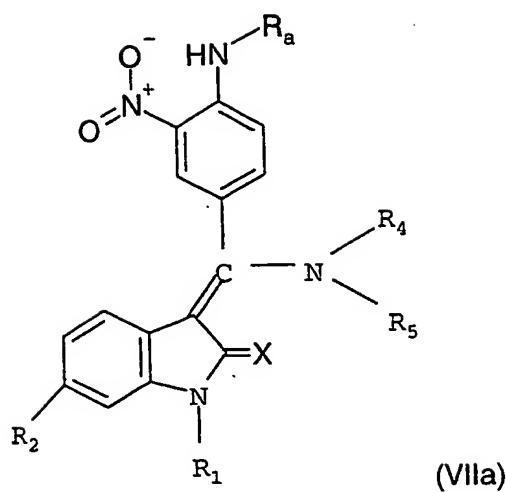
oder



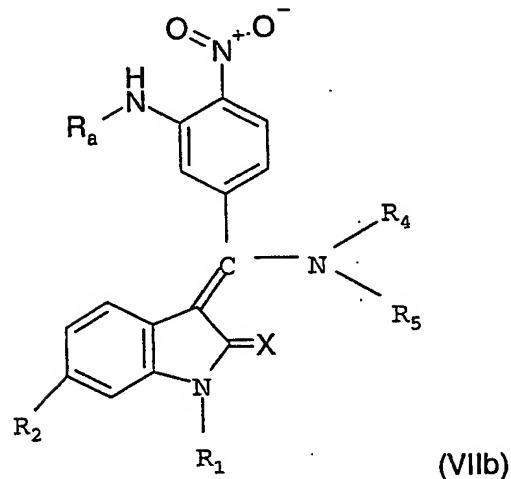
in der

X, R₁, R₂, R₄ und R₅ wie eingangs erwähnt definiert sind und
 R_a und R_b jeweils unabhängig voneinander ein Wasserstoffatom, eine C₁₋₃-Alkylgruppe oder eine Carboxy-C₁₋₃-alkylgruppe sein können:

Reduktion einer Verbindung der allgemeinen Formel



beziehungsweise



in der

X, R₁, R₂, R₄ und R₅ wie eingangs erwähnt definiert sind und
 R_a ein Wasserstoffatom, eine C₁₋₃-Alkylgruppe oder eine gegebenenfalls geschützte
 Carboxy-C₁₋₃-alkylgruppe sein kann,
 mit Wasserstoff (1-10 bar) oder einem Reagens zur Transferhydrierung, wie bei-
 spielsweise Cyclohexen, 1,3-Cyclohexadien oder Ammoniumformiat in Anwesenheit
 eines Hydrierkatalysators wie beispielsweise Raney-Nickel oder Palladium auf
 Aktivkohle bei Temperaturen von 0 °C bis 150 °C, bevorzugt bei 10 °C bis zur
 Siedetemperatur des Lösungsmittels bzw. -gemisches,

entweder

c1. in Ameisensäure, gegebenenfalls unter Verwendung eines Kosolvens, wobei man Verbindungen der allgemeinen Formel VIa bzw. VIb erhält, in denen R_b ein Wasserstoffatom und R_a ein Wasserstoffatom, eine C₁₋₃-Alkylgruppe oder eine gegebenenfalls geschützte Carboxy-C₁₋₃-alkylgruppe ist.

oder

c2. in einem Lösungsmittel wie beispielsweise Essigsäure, Propionsäure, Methanol, Ethanol oder Mischungen derselben untereinander oder mit anderen Lösungsmitteln wie beispielweise Essigester, THF oder Dioxan, wobei man Verbindungen der allgemeinen Formel I erhält, in denen R₃ ein an einer der Aminogruppen mit R_a substituierter 3,4-Diaminophenylrest ist, welche weiter umgesetzt werden in R_b-COOH oder, falls R_b eine Carboxyalkylgruppe ist, auch einem geschützten Derivat wie einem entsprechenden Halbester, als Solvens und Reaktant oder gegebenenfalls – insbesondere, wenn R_b-COOH bei der gewählten Reaktionstemperatur ein Feststoff ist – unter Zusatz eines Lösungsmittels wie beispielsweise Methanol, Ethanol, 2-Propanol, Essigsäure, Propionsäure, THF, Dioxan, Dichlormethan oder Essigester bei Temperaturen von 10 °C – 150 °C, bevorzugt bei 20 °C bis zum Siedepunkt des Lösungsmittels bzw. –gemisches zu Verbindungen der allgemeinen Formel VIa bzw. VIb in denen R_a und R_b unabhängig voneinander ein Wasserstoffatom, eine C₁₋₃-Alkylgruppe oder eine gegebenenfalls geschützte Carboxy-C₁₋₃-alkylgruppe sein können.

d. Zur Herstellung einer Verbindung der allgemeinen Formel I, in der R₄ eine durch die Gruppe R₆ in 3- oder 4-Position substituierte Phenylgruppe, die zusätzlich wie oben beschrieben substituiert sein kann, darstellt, und R₆ eine durch R₇ substituierte C₁₋₃-Alkylgruppe bedeutet, wobei

R₇ eine Heteroarylgruppe, welche über einen Iminostickstoff gebunden ist,

eine Hydroxy- oder C₁₋₃-Alkoxygruppe,

eine Amino-, C₁₋₇-Alkylamino-, Di-(C₁₋₇-alkyl)-amino-, N-(C₁₋₇-Alkyl)-allylamino-, Phenylamino-, N-Phenyl-C₁₋₃-alkyl-amino-, Phenyl-C₁₋₃-alkylamino-, N-(C₁₋₃-Alkyl)-phenyl-C₁₋₃-alkylamino- oder Di-(phenyl-C₁₋₃-alkyl)-aminogruppe,

eine Allylamino-Gruppe, in der ein oder zwei vinylische Wasserstoffatome jeweils durch eine Methylgruppe ersetzt sein können,

eine ω -Hydroxy-C₂₋₃-alkyl-amino-, N-(C₁₋₃-Alkyl)- ω -hydroxy-C₂₋₃-alkyl-amino-, Di-(ω -hydroxy-C₂₋₃-alkyl)-amino-, N-(C₁₋₃-Alkyl)-[ω -(C₁₋₃-alkoxy)-C₂₋₃-alkyl]-amino-, Di-(ω -(C₁₋₃-alkoxy)-C₂₋₃-alkyl)-amino- oder N-(Dioxolan-2-yl)-C₁₋₃-alkyl-aminogruppe,

eine C₁₋₃-Alkyl-carbonylamino-C₂₋₃-alkyl-amino- oder C₁₋₃-Alkyl-carbonylamino-C₂₋₃-alkyl-N-(C₁₋₃-alkyl)-aminogruppe,

eine Pyridylaminogruppe,

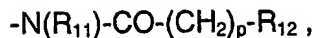
eine C₁₋₃-Alkylsulfonylamino-, N-(C₁₋₃-Alkyl)-C₁₋₃-alkylsulfonylamino-, C₁₋₃-Alkyl-sulfonylamino-C₂₋₃-alkyl-amino- oder C₁₋₃-Alkylsulfonylamino-C₂₋₃-alkyl-N-(C₁₋₃-alkyl)-aminogruppe,

eine Hydroxycarbonyl-C₁₋₃-alkylamino- oder N-(C₁₋₃-Alkyl)-hydroxycarbonyl-C₁₋₃-alkyl-aminogruppe,

eine Guanidinogruppe, in der ein oder zwei Wasserstoffatome jeweils durch eine C₁₋₃-Alkylgruppe ersetzt sein können,

eine 2-Pyrrolidon-1-yl-gruppe, in der die der Carbonylgruppe benachbarte Methylengruppe durch ein Sauerstoffatom oder durch eine -NH- oder -N(C₁₋₃-Alkyl)- Gruppe ersetzt sein kann,

eine Gruppe der Formel



in der

R_{11} ein Wasserstoffatom oder eine Allyl-, C_{1-3} -Alkyl-, C_{1-3} -Alkyl-amino- C_{2-3} -alkyl- oder Di-(C_{1-3} -alkyl)-amino- C_{2-3} -alkylgruppe,

p eine der Zahlen 0, 1, 2 oder 3 und

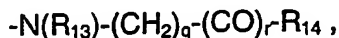
R_{12} eine Amino-, C_{1-4} -Alkylamino-, Allylamino-, Di-allyl-amino-, Di-(C_{1-4} -alkyl)-amino-, Phenylamino-, $\text{N}(\text{C}_{1-4}\text{-Alkyl})$ -phenylamino-, Benzylamino-, $\text{N}(\text{C}_{1-4}\text{-Alkyl})$ -benzylamino-, C_{1-4} -Alkoxy- oder 2,5-Dihydropyrrol-1-yl-gruppe oder.

eine 4- bis 7-gliedrige Cycloalkyleniminogruppe,

wobei jeweils die Methylengruppe in Position 4 einer 6- oder 7-gliedrigen Cycloalkyleniminogruppe durch ein Sauerstoff- oder Schwesteralatom, durch eine Sulfinyl-, Sulfonyl-, -NH-, $-\text{N}(\text{C}_{1-3}\text{-Alkyl})$ -, $-\text{N}(\text{Allyl})$ -, $-\text{N}(\text{Phenyl})$ -, $-\text{N}(\text{C}_{1-3}\text{-Alkyl-carbonyl})$ - oder $-\text{N}(\text{Benzoyl})$ - Gruppe ersetzt sein kann,

oder, sofern n eine der Zahlen 1, 2 oder 3 darstellt, auch ein Wasserstoffatom bedeuten,

eine Gruppe der Formel



in der

R_{13} ein Wasserstoffatom oder eine C_{1-3} -Alkyl-, Allyl-, C_{1-3} -Alkyl-carbonyl-, Arylcarbonyl-, Pyridylcarbonyl-, Phenyl- C_{1-3} -alkyl-carbonyl-, C_{1-3} -Alkyl-sulfonyl-, Arylsulfonyl- oder Phenyl- C_{1-3} -alkylsulfonylgruppe,

q eine der Zahlen 1, 2, 3 oder 4,

r die Zahl 1 oder, sofern q eine der Zahlen 2, 3 oder 4 ist, auch die Zahl 0 und

R_{14} eine Hydroxy-, Amino-, C_{1-4} -Alkylamino-, Di-(C_{1-4} -alkyl)-amino-, Phenylamino-, N-(C_{1-4} -Alkyl)-phenylamino-, Benzylamino-, N-(C_{1-4} -Alkyl)-benzylamino-, C_{1-4} -Alkoxy- oder C_{1-3} -Alkoxy- C_{1-3} -alkoxygruppe,

eine in 1-Position gegebenenfalls durch eine C_{1-3} -Alkylgruppe substituierte Di-(C_{1-4} -alkyl)-amino- C_{1-3} -alkylaminogruppe oder

eine 4- bis 7-gliedrige Cycloalkyleniminogruppe,

wobei der Cycloalkylenteil mit einem Phenylring kondensiert sein kann oder

jeweils die Methylengruppe in Position 4 einer 6- oder 7-gliedrigen Cycloalkyleniminogruppe durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine Sulfinyl-, Sulfonyl-, -NH-, -N(C_{1-3} -Alkyl)-, -N(Phenyl)-, -N(C_{1-3} -Alkyl-carbonyl)- oder -N(Benzoyl)- Gruppe ersetzt sein kann, bedeuten,

eine C_{4-7} -Cycloalkylamino-, C_{4-7} -Cycloalkyl- C_{1-3} -alkylamino- oder C_{4-7} -Cyclo-alkenylaminogruppe, in der die Position 1 des Rings nicht an der Doppelbindung beteiligt ist und wobei die vorstehend genannten Gruppen jeweils zusätzlich am Aminstickstoffatom durch eine C_{5-7} -Cycloalkyl-, C_{2-4} -Alkenyl- oder C_{1-4} -Alkylgruppe substituiert sein können,

eine 2,5-Dihydro-pyrrol-1-yl-gruppe oder

eine 4- bis 7-gliedrige Cycloalkyleniminogruppe, in der

der Cycloalkylenteil mit einer Phenylgruppe oder mit einer gegebenenfalls durch ein Fluor-, Chlor-, Brom- oder Iodatom, durch eine Nitro-, C₁₋₃-Alkyl-, C₁₋₃-Alkoxy- oder Aminogruppe substituierten Oxazolo-, Imidazolo-, Thiazolo-, Pyridino-, Pyrazino- oder Pyrimidinogruppe kondensiert sein kann oder/und

ein oder zwei Wasserstoffatome jeweils durch eine C₁₋₃-Alkyl-, C₃₋₇-Cycloalkyl-, Hydroxy-, C₁₋₃-Alkoxy-, Hydroxy-C₁₋₃-alkyl- oder C₁₋₃-Alkoxy-C₁₋₃-alkyl- oder Phenylgruppe ersetzt sein können oder/und

die Methylengruppe in Position 3 einer 5-gliedrigen Cycloalkylenimino-gruppe durch eine Hydroxy-, Hydroxy-C₁₋₃-alkyl-, C₁₋₃-Alkoxy- oder C₁₋₃-Alkoxy-C₁₋₃-alkylgruppe substituiert sein kann,

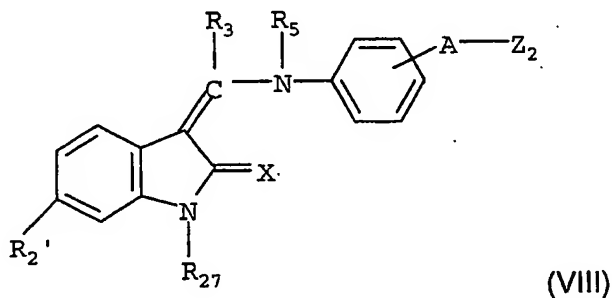
jeweils die Methylengruppe in Position 3 oder 4 einer 6- oder 7-gliedrigen Cycloalkyleniminogruppe durch eine Hydroxy-, Hydroxy-C₁₋₃-alkyl-, C₁₋₃-Alkoxy-, C₁₋₃-Alkoxy-C₁₋₃-alkyl-, Carboxy-, C₁₋₄-Alkoxycarbonyl-, Aminocarbonyl-, C₁₋₃-Alkylaminocarbonyl-, Di-(C₁₋₃-alkyl)-aminocarbonyl-, Phenyl-C₁₋₃-alkylamino- oder N-(C₁₋₃-Alkyl)-phenyl-C₁₋₃-alkylaminogruppe substituiert oder

die Methylengruppe in 4-Position einer 6- oder 7-gliedrigen Cycloalkyleniminogruppe durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine Sulfinyl-, Sulfonyl-, -NH-, -N(C₁₋₃-Alkyl)-, -N(Allyl)-, -N(Phenyl)-, -N(Phenyl-C₁₋₃-alkyl)-, -N(C₁₋₃-Alkyl-carbonyl)-, -N(C₁₋₄-Hydroxy-carbonyl)-, -N(C₁₋₄-Alkoxy-carbonyl)-, -N(Benzoyl)- oder -N(Phenyl-C₁₋₃-alkyl-carbonyl)- Gruppe ersetzt sein kann,

wobei eine mit einem Imino-Stickstoffatom der Cycloalkylenimino-gruppe verknüpfte Methylengruppe durch eine Carbonyl- oder Sulfonylgruppe ersetzt sein kann oder in einer 5- bis 7-gliedrigen monocyclischen oder mit einer Phenylgruppe kondensierten Cycloalkyleniminogruppe beide mit dem Imino-Stickstoffatom verknüpften Methylengruppen jeweils durch eine Carbonylgruppe ersetzt sein können,

bedeutet:

Umsetzung einer Verbindung der allgemeinen Formel



in der

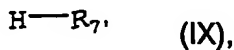
R₃, R₅ und X wie eingangs erwähnt definiert sind,

R₂' die für R₂ eingangs erwähnten Bedeutungen besitzt,

R₂₇ ein Wasserstoffatom oder eine Schutzgruppe für das Stickstoffatom der Lactamgruppe, wobei einer der Reste R₂' und R₂₇ auch eine gegebenenfalls über einen Spacer gebildete Bindung an eine Festphase darstellen kann und der andere der Reste R₂' und R₂₇ die vorstehend erwähnten Bedeutungen besitzt,

A eine C₁₋₃-Alkylgruppe und

Z₂ eine Austrittsgruppe, beispielsweise eine Alkyl- oder Arylsulfonyloxygruppe wie die Methylsulfonyloxy-, Ethylsulfonyloxy-, p-Toluolsulfonyloxy-, oder Trifluormethansulfonyloxygruppe darstellt, mit einer Verbindung der allgemeinen Formel



in der

R_7 , die vorstehend für R_7 genannten Bedeutungen besitzt, und erforderlichenfalls anschließende Abspaltung einer verwendeten Schutzgruppe für das Stickstoffatom der Lactamgruppe oder von einer Festphase.

Die Umsetzung wird zweckmäßigerweise in einem Lösungsmittel wie Methylenchlorid, Tetrahydrofuran, 1,4-Dioxan, Toluol, Acetonitril, Dimethylsulfoxid, Dimethylformamid, Dimethylacetamid, N-Methylpyrrolidon oder deren Gemischen, gegebenenfalls unter Zusatz von Wasser als Cosolvens oder/und unter Zusatz einer inerten Hilfsbase, beispielsweise Natriumhydrogencarbonat, Pyridin, 2,4,6-Trimethylpyridin, Chinolin, Triethylamin, N-Ethyldiisopropylamin, N-Ethyl-dicyclohexylamin, 1,4-Diazabicyclo[2,2,2]octan oder 1,8-Diazabicyclo[5,4,0]undec-7-en, bei Temperaturen zwischen -50°C und +100°C, vorzugsweise zwischen -10°C und +50°C, durchgeführt, wobei eine verwendete Schutzgruppe infolge Umamidierung gleichzeitig abgespalten werden kann.

Die gegebenenfalls erforderliche Abspaltung einer verwendeten Schutzgruppe für das Stickstoffatom der Lactamgruppe oder von einer Festphase erfolgt wie vorstehend unter Verfahren (a) beschrieben.

Erhält man erfindungsgemäß eine Verbindung der allgemeinen Formel I, die eine Alkoxykarbonylgruppe enthält, so kann diese mittels Hydrolyse in eine entsprechende Carboxyverbindung übergeführt werden, oder

eine Verbindung der allgemeinen Formel I, die eine Amino- oder Alkylaminogruppe enthält, so kann diese mittels reduktiver Alkylierung in eine entsprechende Alkylamino- oder Dialkylaminoverbindung übergeführt werden, oder

eine Verbindung der allgemeinen Formel I, die eine Amino- oder Alkylaminogruppe enthält, so kann diese mittels Acylierung oder Sulfonierung in eine entsprechende Acyl- oder Sulfonylverbindung übergeführt werden, oder

eine Verbindung der allgemeinen Formel I, die eine Carboxygruppe enthält, so kann diese mittels Veresterung oder Amidierung in eine entsprechende Ester- oder Aminocarbonylverbindung übergeführt werden, oder

eine Verbindung der allgemeinen Formel I, die eine Cycloalkyleniminogruppe enthält, in der eine Methylengruppe durch ein Schwefelatom ersetzt ist, so kann diese mittels Oxidation in eine entsprechende Sulfinyl- oder Sulfonylverbindung übergeführt werden, oder

eine Verbindung der allgemeinen Formel I, die eine Nitrogruppe enthält, so kann diese mittels Reduktion in eine entsprechende Aminoverbindung übergeführt werden, oder

eine Verbindung der allgemeinen Formel I, in der R₄ eine durch eine Amino-, Alkylamino-, Aminoalkyl- oder N-Alkyl-aminogruppe substituierte Phenylgruppe darstellt, so kann diese anschliessend mittels Umsetzung mit einem entsprechenden Cyanat, Isocyanat oder Carbamoylhalogenid in eine entsprechende Harnstoffverbindung der allgemeinen Formel I übergeführt werden oder

eine Verbindung der allgemeinen Formel I, in der R₄ eine durch eine Amino-, Alkylamino-, Aminoalkyl- oder N-Alkyl-aminogruppe substituierte Phenylgruppe darstellt, so kann diese anschliessend mittels Umsetzung mit einer entsprechenden die Amidinogruppe übertragenden Verbindung oder durch Umsetzung mit einem entsprechenden Nitril in eine entsprechende Guanidinoverbindung der allgemeinen Formel I übergeführt werden.

Die anschließende Hydrolyse erfolgt vorzugsweise in einem wässrigen Lösungsmittel, z.B. in Wasser, Methanol/Wasser, Ethanol/Wasser, Isopropanol/Wasser, Tetrahydrofuran/Wasser oder Dioxan/Wasser, in Gegenwart einer Säure wie Trifluoressigsäure, Salzsäure oder Schwefelsäure oder in Gegenwart einer Alkalibase wie Lithiumhydroxid, Natriumhydroxid oder Kaliumhydroxid bei Temperaturen zwischen 0 und 100°C, vorzugsweise bei Temperaturen zwischen 10 und 50°C.

Die anschließende reduktive Alkylierung wird vorzugsweise in einem geeigneten Lösungsmittel wie Methanol, Methanol/Wasser, Methanol/Wasser/Ammoniak, Ethanol, Ether, Tetrahydrofuran, Dioxan oder Dimethylformamid gegebenenfalls unter Zusatz einer Säure wie Salzsäure in Gegenwart von katalytisch angeregtem Wasserstoff, z.B. von Wasserstoff in Gegenwart von Raney-Nickel, Platin oder Palladium/Kohle, oder in Gegenwart eines Metallhydrids wie Natriumborhydrid, Lithiumborhydrid, Natriumcyanoborhydrid oder Lithiumaluminiumhydrid bei Temperaturen zwischen 0 und 100°C, vorzugsweise bei Temperaturen zwischen 20 und 80°C, durchgeführt.

Die anschließende Acylierung oder Sulfonylierung wird zweckmäßigerweise mit der entsprechenden freien Säure oder einer entsprechenden reaktionsfähigen Verbindung wie deren Anhydrid, Ester, Imidazolid oder Halogenid vorzugsweise in einem Lösungsmittel wie Methylenchlorid, Diethylether, Tetrahydrofuran, Toluol, Dioxan, Acetonitril, Dimethylsulfoxid oder Dimethylformamid gegebenenfalls in Gegenwart einer anorganischen oder einer tertiären organischen Base bei Temperaturen zwischen -20 und 200°C, vorzugsweise bei Temperaturen zwischen 20°C und der Siedetemperatur des verwendeten Lösungsmittel, durchgeführt. Die Umsetzung mit der freien Säure kann gegebenenfalls in Gegenwart eines die Säure aktivierenden Mittels oder eines wasserentziehenden Mittels, z.B. in Gegenwart von Chlorameisensäureisobutylester, Orthokohlensäuretetraethylester, Orthoessigsäure-trimethylester, 2,2-Dimethoxypropan, Tetramethoxysilan, Thionylchlorid, Trimethylchlorsilan, Phosphortrichlorid, Phosphorpentoxid, N,N'-Dicyclohexylcarbodiimid, N,N'-Dicyclohexylcarbodiimid/N-Hydroxysuccinimid, N,N'-Dicyclohexylcarbodi-imid/1-Hydroxy-benztriazol, 2-(1H-Benzotriazol-1-yl)-1,1,3,3-tetramethyluronium-tetrafluorborat, 2-(1H-Benzotriazol-1-yl)-1,1,3,3-tetramethyluronium-tetrafluorborat/1-Hydroxy-benztriazol, N,N'-Carbonyldiimidazol oder Triphenylphosphin/Tetrachlorkohlenstoff, und gegebenenfalls unter Zusatz einer Base wie Pyridin, 4-Dimethylamino-pyridin, N-Methyl-morpholin oder Triethylamin zweckmäßigerweise bei Temperaturen zwischen 0 und 150°C, vorzugsweise bei Temperaturen zwischen 0 und 100°C, erfolgen. Die Umsetzung mit einer entsprechenden reaktionsfähigen Verbindung kann gegebenenfalls in Gegenwart einer tertiären organischen Base wie Triethylamin, N-Ethyl-diisopropylamin, N-Methyl-morpholin

oder Pyridin oder bei Verwendung eines Anhydrids bei Gegenwart der entsprechenden Säure bei Temperaturen zwischen 0 und 150°C, vorzugsweise bei Temperaturen zwischen 50 und 100°C, erfolgen.

Die anschließende Veresterung oder Amidierung wird zweckmäßigerweise durch Umsetzung eines reaktionsfähigen entsprechenden Carbonsäurederivates mit einem entsprechenden Alkohol oder Amin wie vorstehend beschrieben durchgeführt.

Die anschließende Oxidation des Schwefelatoms wird vorzugsweise in einem Lösungsmittel oder Lösungsmittelgemisch, z.B. in Wasser, Wasser/Pyridin, Aceton, Methylenechlorid, Essigsäure, Essigsäure/Acetanhydrid, verdünnter Schwefelsäure oder Trifluoressigsäure, je nach dem verwendeten Oxidationsmittel zweckmäßigerweise bei Temperaturen zwischen -80 und 100°C durchgeführt.

Zur Herstellung einer entsprechenden Sulfinylverbindung der allgemeinen Formel I wird die Oxidation zweckmäßigerweise mit einem Äquivalent des verwendeten Oxidationsmittels durchgeführt, z.B. mit Wasserstoffperoxid in Eisessig, Trifluoressigsäure oder Ameisensäure bei 0 bis 20°C oder in Aceton bei 0 bis 60°C, mit einer Persäure wie Perameisensäure in Eisessig oder Trifluoressigsäure bei 0 bis 50°C oder mit m-Chlorperbenzoësäure in Methylenechlorid, Chloroform oder Dioxan bei -20 bis 80°C, mit Natriummetaperjodat in wäßrigem Methanol oder Ethanol bei -15 bis 25°C, mit Brom in Eisessig oder wäßriger Essigsäure gegebenenfalls in Gegenwart einer schwachen Base wie Natriumacetat, mit N-Bromsuccinimid in Ethanol, mit tert. Butylhypochlorit in Methanol bei -80 bis -30°C, mit Iodbenzodichlorid in wäßrigem Pyridin bei 0 bis 50°C, mit Salpetersäure in Eisessig bei 0 bis 20°C, mit Chromsäure in Eisessig oder in Aceton bei 0 bis 20°C und mit Sulfurylchlorid in Methylenechlorid bei -70°C, der hierbei erhaltene Thioether-Chlor-Komplex wird zweckmäßigerweise mit wäßrigem Ethanol hydrolysiert.

Zur Herstellung einer Sulfonylverbindung der allgemeinen Formel I wird die Oxidation ausgehend von einer entsprechenden Sulfinylverbindung zweckmäßigerweise mit einem oder mehr Äquivalenten des verwendeten Oxidationsmittels oder aus-

gehend von einer entsprechenden Mercaptoverbindung zweckmäßigerweise mit zwei oder mehr Äquivalenten des verwendeten Oxidationsmittels durchgeführt, z.B. mit Wasserstoffperoxid in Eisessig/Acetanhydrid, Trifluoressigsäure oder in Ameisensäure bei 20 bis 100°C oder in Aceton bei 0 bis 60°C, mit einer Persäure wie Perameisensäure oder m-Chlorperbenzoësäure in Eisessig, Trifluoressigsäure, Methylenechlorid oder Chloroform bei Temperaturen zwischen 0 und 60°C, mit Salpetersäure in Eisessig bei 0 bis 20°C, mit Chromsäure, Natriumperjodat oder Kaliumpermanganat in Essigsäure, Wasser/Schwefelsäure oder in Aceton bei 0 bis 20°C.

Die anschließende Reduktion einer Nitrogruppe erfolgt vorzugsweise hydrogénolytisch, z.B. mit Wasserstoff in Gegenwart eines Katalysators wie Palladium/Kohle oder Raney-Nickel in einem Lösungsmittel wie Methanol, Ethanol, Essigsäureethylester, Dimethylformamid, Dimethylformamid/Aceton oder Eisessig gegebenenfalls unter Zusatz einer Säure wie Salzsäure oder Eisessig bei Temperaturen zwischen 0 und 50°C, vorzugsweise jedoch bei Raumtemperatur, und bei einem Wasserstoffdruck von 1 bis 7 bar, vorzugsweise jedoch von 3 bis 5 bar.

Die anschließende Herstellung einer entsprechenden Harnstoffverbindung der allgemeinen Formel I wird zweckmäßigerweise mit einem anorganischen Cyanat oder einem entsprechenden Isocyanat oder Carbamoylchlorid vorzugsweise in einem Lösungsmittel wie Dimethylformamid und gegebenenfalls in Gegenwart einer tertiären organischen Base wie Triethylamin bei Temperaturen zwischen 0 und 50°C, vorzugsweise bei der Raumtemperatur, durchgeführt.

Die anschließende Herstellung einer entsprechenden Guanidinoverbindung der allgemeinen Formel I wird zweckmäßigerweise durch Umsetzung mit einer die Amidinogruppe übertragenden Verbindung wie 3,5-Dimethylpyrazol-1-carbonsäureamidin vorzugsweise in einem Lösungsmittel wie Dimethylformamid und gegebenenfalls in Gegenwart einer tertiären organischen Base wie Triethylamin bei Temperaturen zwischen 0 und 50°C, vorzugsweise bei der Raumtemperatur, durchgeführt.

Bei den vorstehend beschriebenen Umsetzungen können gegebenenfalls vorhandene reaktive Gruppen wie Carboxy-, Hydroxy-, Amino-, Alkylamino- oder Iminogruppen während der Umsetzung durch übliche Schutzgruppen geschützt werden, welche nach der Umsetzung wieder abgespalten werden.

Beispielsweise kommt als Schutzrest für eine Carboxygruppe die Trimethylsilyl-, Methyl-, Ethyl-, tert.Butyl-, Benzyl- oder Tetrahydropyranylgruppe und

als Schutzrest für eine Hydroxy-, Amino-, Alkylamino- oder Iminogruppe die Acetyl-, Trifluoracetyl-, Benzoyl-, Ethoxycarbonyl-, tert.Butoxycarbonyl-, Benzyloxycarbonyl-, Benzyl-, Methoxybenzyl- oder 2,4-Dimethoxybenzylgruppe und für die Aminogruppe zusätzlich die Phthalylgruppe in Betracht.

Die gegebenenfalls anschließende Abspaltung eines verwendeten Schutzrestes erfolgt beispielsweise hydrolytisch in einem wäßrigen Lösungsmittel, z.B. in Wasser, Isopropanol/Wasser, Tetrahydrofuran/Wasser oder Dioxan/Wasser, in Gegenwart einer Säure wie Trifluoressigsäure, Salzsäure oder Schwefelsäure oder in Gegenwart einer Alkalibase wie Lithiumhydroxid, Natriumhydroxid oder Kaliumhydroxid bei Temperaturen zwischen 0 und 100°C, vorzugsweise bei Temperaturen zwischen 10 und 50°C.

Die Abspaltung eines Benzyl-, Methoxybenzyl- oder Benzyloxycarbonylrestes erfolgt jedoch beispielsweise hydrogenolytisch, z.B. mit Wasserstoff in Gegenwart eines Katalysators wie Palladium/Kohle in einem Lösungsmittel wie Methanol, Ethanol, Essigsäureethylester, Dimethylformamid, Dimethylformamid/Aceton oder Eisessig gegebenenfalls unter Zusatz einer Säure wie Salzsäure oder Eisessig bei Temperaturen zwischen 0 und 50°C, vorzugsweise jedoch bei Raumtemperatur, und bei einem Wasserstoffdruck von 1 bis 7 bar, vorzugsweise jedoch von 3 bis 5 bar.

Die Abspaltung einer Methoxybenzylgruppe kann auch in Gegenwart eines Oxidationsmittels wie Cer(IV)ammoniumnitrat in einem Lösungsmittel wie Methylen-

chlorid, Acetonitril oder Acetonitril/Wasser bei Temperaturen zwischen 0 und 50°C, vorzugsweise jedoch bei Raumtemperatur, erfolgen.

Die Abspaltung eines 2,4-Dimethoxybenzylrestes erfolgt jedoch vorzugsweise in Trifluoressigsäure in Gegenwart von Anisol.

Die Abspaltung eines tert. Butyl- oder tert. Butyloxycarbonylrestes erfolgt vorzugsweise durch Behandlung mit einer Säure wie Trifluoressigsäure oder Salzsäure gegebenenfalls unter Verwendung eines Lösungsmittels wie Methylenechlorid, Dioxan, Essigester oder Ether.

Die Abspaltung eines Phthalylrestes erfolgt vorzugsweise in Gegenwart von Hydrazin oder eines primären Amins wie Methylamin, Ethylamin oder n-Butylamin in einem Lösungsmittel wie Methanol, Ethanol, Isopropanol, Toluol/Wasser oder Dioxan bei Temperaturen zwischen 20 und 50°C.

Ferner können erhaltene chirale Verbindungen der allgemeinen Formel I in ihre Enantiomeren und/oder Diastereomeren aufgetrennt werden.

So lassen sich beispielsweise die erhaltenen Verbindungen der allgemeinen Formel I, welche in Racematen auftreten, nach an sich bekannten Methoden (siehe Allinger N. L. und Eliel E. L. in "Topics in Stereochemistry", Vol. 6, Wiley Interscience, 1971) in ihre optischen Antipoden und Verbindungen der allgemeinen Formel I mit mindestens zwei asymmetrischen Kohlenstoffatomen auf Grund ihrer physikalisch-chemischen Unterschiede nach an sich bekannten Methoden, z.B. durch Chromatographie und/oder fraktionierte Kristallisation, in ihre Diastereomeren auftrennen, die, falls sie in racemischer Form anfallen, anschließend wie oben erwähnt in die Enantiomeren getrennt werden können.

Die Enantiomerentrennung erfolgt vorzugsweise durch Säulentrennung an chiralen Phasen oder durch Umkristallisieren aus einem optisch aktiven Lösungsmittel oder durch Umsetzen mit einer, mit der racemischen Verbindung Salze oder Derivate wie z.B. Ester oder Amide bildenden optisch aktiven Substanz, insbesondere

Säuren und ihre aktivierte Derivate oder Alkohole, und Trennen des auf diese Weise erhaltenen Gemisches diastereomerer Salze oder Derivate, z.B. auf Grund von verschiedenen Löslichkeiten, wobei aus den reinen diastereomeren Salzen oder Derivaten die freien Antipoden durch Einwirkung geeigneter Mittel freigesetzt werden können. Besonders gebräuchliche, optisch aktive Säuren sind z.B. die D- und L-Formen von Weinsäure, Dibenzoylweinsäure, Di-o-Tolylweinsäure, Apfelsäure, Mandelsäure, Camphersulfonsäure, Glutaminsäure, N-Acetylglutaminsäure, Asparaginsäure, N-Acetyl-asparaginsäure oder Chinasäure. Als optisch aktiver Alkohol kommt beispielsweise (+)- oder (-)-Menthol und als optisch aktiver Acylrest in Amiden beispielsweise der (+)- oder (-)-Menthoxycarbonylrest in Betracht.

Des Weiteren können die erhaltenen Verbindungen der Formel I in ihre Salze, insbesondere für die pharmazeutische Anwendung in ihre physiologisch verträglichen Salze mit anorganischen oder organischen Säuren, übergeführt werden. Als Säuren kommen hierfür beispielsweise Salzsäure, Bromwasserstoffsäure, Schwefelsäure, Phosphorsäure, Fumarsäure, Bernsteinsäure, Milchsäure, Zitronensäure, Weinsäure, Maleinsäure, Methansulfonsäure oder Ethansulfonsäure in Betracht.

Außerdem lassen sich die so erhaltenen neuen Verbindungen der Formel I, falls diese eine Carboxygruppe enthalten, gewünschtenfalls anschließend in ihre Salze mit anorganischen oder organischen Basen, insbesondere für die pharmazeutische Anwendung in ihre physiologisch verträglichen Salze, überführen. Als Basen kommen hierbei beispielsweise Natriumhydroxid, Kaliumhydroxid, Cyclohexylamin, Ethanolamin, Diethanolamin und Triethanolamin in Betracht.

Die als Ausgangsprodukte verwendeten Verbindungen der allgemeinen Formeln II bis IX sind teilweise literaturbekannt oder man erhält diese nach literaturbekannten Verfahren oder können nach den vorstehend und in den Beispielen beschriebenen Verfahren erhalten werden. Beispielsweise sind die Verbindungen der allgemeinen Formel VIII aus den Verbindungen der allgemeinen Formel I, in denen R₄ eine durch eine Hydroxy-C₁₋₃-alkylgruppe substituierte Phenylgruppe darstellt, beispielsweise durch Umsetzung mit Alkyl- oder Arylsulfonylchloriden zugänglich.

Wie bereits eingangs erwähnt, weisen die neuen Verbindungen der allgemeinen Formel I, in der R₁ ein Wasserstoffatom oder einen Prodrugrest darstellt, wertvolle pharmakologische Eigenschaften auf, insbesondere eine inhibierende Wirkung auf verschiedene Kinasen, vor allem auf Rezeptor-Tyrosinkinasen wie VEGFR1, VEGFR2, VEGFR3, PDGFR α , PDGFR β , FGFR1, FGFR3, EGFR, HER2, IGF1R und HGFR, sowie auf Komplexe von CDK's (Cyclin Dependent Kinases) wie CDK1, CDK2, CDK3, CDK4, CDK5, CDK6, CDK7, CDK8 und CDK9 mit ihren spezifischen Cyclinen (A, B1, B2, C, D1, D2, D3, E, F, G1, G2, H, I und K) und auf virales Cyclin, auf die Proliferation kultivierter humaner Zellen, insbesondere die von Endothelzellen, z.B. bei der Angiogenese, aber auch auf die Proliferation anderer Zellen, insbesondere von Tumorzellen.

Die biologischen Eigenschaften der neuen Verbindungen wurde nach folgendem Standardverfahren wie folgt geprüft:

Humane Nabelschnur Endothelzellen (HUVEC) wurden in IMDM (Gibco BRL), supplementiert mit 10 % foetalem Rinderserum (FBS) (Sigma), 50 μ M β -Mercaptoethanol (Fluka), Standardantibiotika, 15 μ g/ml Endothelzellwachstumsfaktor (ECGS, Collaborative Biomedical Products) und 100 μ g/ml Heparin (Sigma) auf Gelatine-beschichteten Kulturflaschen (0.2 % Gelatine, Sigma) bei 37°C, 5 % CO₂ in wassergesättigter Atmosphäre kultiviert.

Zur Untersuchung der inhibitorischen Aktivität der erfindungsgemäßen Verbindungen wurden die Zellen für 16 Stunden "gehungert", d.h. in Kulturmedium ohne Wachstumsfaktoren (ECGS + Heparin) gehalten. Die Zellen wurden mittels Trypsin/EDTA von den Kulturflaschen abgelöst und einmal in serumhaltigem Medium gewaschen. Anschließend wurden 2,5 x 10³ Zellen pro well ausgesät.

Die Proliferation der Zellen wurde mit 5 ng/ml VEGF165 (vascular endothelial growth factor; H. Weich, GBF Braunschweig) und 10 μ g/ml Heparin stimuliert. Pro Platte wurden jeweils 6 wells als Kontrollwert nicht stimuliert.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen wurden in 100 % Dimethylsulfoxid gelöst und in verschiedenen Verdünnungen als Dreifachbestimmungen den Kulturen zugefügt, wobei die maximale Dimethylsulfoxid-Konzentration 0.3 % betrug.

Die Zellen wurden für 76 Stunden bei 37°C inkubiert, dann wurde für weitere 16 Stunden ^3H -Thymidin (0.1 μ Ci/well, Amersham) zugegeben, um die DNA Synthese zu bestimmen. Anschließend wurden die radioaktiv markierten Zellen auf Filtermatten immobilisiert und die eingebaute Radioaktivität in einem β -counter bestimmt. Zur Bestimmung der inhibitorischen Aktivität der erfindungsgemäßen Verbindungen wurde der Mittelwert der nicht-stimulierten Zellen vom Mittelwert der Faktor-stimulierten Zellen (in Anwesenheit oder Abwesenheit der erfindungsgemäßen Verbindungen) subtrahiert.

Die relative Zellproliferation wurde in Prozent der Kontrolle (HUVEC ohne Inhibitor) berechnet und die Wirkstoffkonzentration, die die Proliferation der Zellen zu 50 % hemmt (IC_{50}), abgeleitet.

Beispielhaft werden die Testergebnisse der folgenden Verbindungen (a) bis (bd) der allgemeinen Formel I angegeben:

(a) 3-(Z)-{1-[4-(Dimethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(3,4-methylendioxyphenyl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon

(b) 3-(Z)-{1-(4-[N-Methyl-N-(4-methylpiperazin-1-yl-methylcarbonyl)-amino]-phenylamino)-1-(chinoxalin-6-yl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon

(c) 3-(Z)-{1-[4-(N-Ethyl-N-methyl-aminomethyl)-phenylamino]-1-(3,4-methylendioxyphenyl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon

(d) 3-(Z)-{1-[4-(N-Methyl-N-(2-(dimethylamino)-ethyl-carbonyl)-amino)-phenylamino]-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-methylen}-6-fluor-2-indolinon

(e) 3-(*Z*)-{1-[4-(1,2,4-Triazol-1-yl-methyl)-phenylamino]-1-(1-methyl-benzimidazol-5-yl)-methylen}-6-fluor-2-indolinon

(f) 3-(*Z*)-{1-[4-(Dimethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(1-methyl-benzimidazol-5-yl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon

(g) 3-(*Z*)-{1-[4-(Dimethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon

(h) 3-(*Z*)-{1-(4-[*N*-Methansulfonyl-*N*-(2-dimethylaminoethyl)-amino]-phenylamino)-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon

(i) 3-(*Z*)-{1-[4-(Dimethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(j) 3-(*Z*)-{1-(4-[*N*-Methyl-*N*-(4-methylpiperazin-1-yl-methylcarbonyl)-amino]-phenylamino)-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(k) 3-(*Z*)-{1-(4-[*N*-Acetyl-*N*-(2-dimethylaminoethyl)-amino]-phenylamino)-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-methylen}-6-fluor-2-indolinon

(l) 3-(*Z*)-{1-[4-(Ethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-methylen}-6-fluor-2-indolinon

(m) 3-(*Z*)-{1-(4-[*N*-Acetyl-*N*-(3-dimethylaminopropyl)-amino]-phenylamino)-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon

(n) 3-(*Z*)-{1-(4-[*N*-Propionyl-*N*-(3-dimethylaminopropyl)-amino]-phenylamino)-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon

(o) 3-(*Z*)-{1-(4-[*N*-Propionyl-*N*-(2-dimethylaminoethyl)-amino]-phenylamino)-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon

(p) 3-(*Z*)-{1-(4-[*N*-Acetyl-*N*-(2-dimethylaminoethyl)-amino]-phenylamino)-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon

(q) 3-(*Z*)-{1-(4-[4-Methylpiperazin-1-yl-methyl]-phenylamino)-1-(3,4-methylendioxyphenyl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon

(r) 3-(*Z*)-{1-(4-[*N*-Methansulfonyl-*N*-(2-dimethylaminoethyl)-amino]-phenylamino)-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(s) 3-(*Z*)-{1-(4-[Pyrrolidin-1-yl-methyl]-phenylamino)-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(t) 3-(*Z*)-{1-(4-[*N*-Methyl-*N*-(dimethylaminomethylcarbonyl)-amino]-phenylamino)-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(u) 3-(*Z*)-{1-(4-[Ethylamino-methyl]-phenylamino)-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(v) 3-(*Z*)-{1-(4-[4-Methylpiperazin-1-yl-methyl]-phenylamino)-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(w) 3-(*Z*)-{1-(4-[Dimethylamino-methyl]-phenylamino)-1-(3,4-methylendioxyphenyl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(x) 3-(*Z*)-{1-(4-[Diethylamino-methyl]-phenylamino)-1-(3,4-methylendioxyphenyl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(y) 3-(*Z*)-{1-[4-(Dimethylaminocarbonyl)-phenylamino]-1-(1-methyl-benzimidazol-5-yl)-methylen}-6-fluor-2-indolinon

(z) 3-(*Z*)-{1-(4-[*N*-Propionyl-*N*-(3-dimethylaminopropyl)-amino]-phenylamino)-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-methylen}-6-fluor-2-indolinon

(aa) 3-(*Z*)-{1-(4-[*N*-Propionyl-*N*-(2-dimethylaminoethyl)-amino]-phenylamino)-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-methylen}-6-fluor-2-indolinon

(ab) 3-(*Z*)-{1-(4-[*N*-Methansulfonyl-*N*-(2-dimethylaminoethyl)-amino]-phenylamino)-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-methylen}-6-fluor-2-indolinon

(ac) 3-(*Z*)-{1-(4-[*N*-Acetyl-*N*-(2-dimethylaminoethyl)-amino]-phenylamino)-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(ad) 3-(*Z*)-{1-(4-[*N*-Methyl-*N*-(2-dimethylaminoethyl)aminocarbonyl]-phenylamino)-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(ae) 3-(*Z*)-{1-(4-[*N*-Methyl-*N*-(3-dimethylaminopropyl)aminocarbonyl]-phenylamino)-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(af) 3-(*Z*)-{1-(4-[*N*-Methyl-*N*-(2-dimethylaminoethyl)aminocarbonyl]-phenylamino)-1-(3,4-methylendioxyphenyl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(ag) 3-(*Z*)-{1-[4-(Dimethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(benzimidazol-5-yl)-methylen}-2-indolinon

(ah) 3-(*Z*)-{1-(4-[1-Methyl-piperazin-4-yl-methyl]-phenylamino)-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-methylen}-6-dimethylaminocarbonyl-2-indolinon

(ai) 3-(*Z*)-{1-[4-(Pyrrolidin-1-yl-methyl)-phenylamino]-1-(benzimidazol-5-yl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon

(aj) 3-(*Z*)-{1-(4-[*N*-Methyl-*N*-(dimethylaminomethylcarbonyl)-amino]-phenylamino)-1-(3,4-methylendioxyphenyl)-methylen}-2-indolinon

(ak) 3-(*Z*)-{1-(4-[*N*-Methyl-*N*-(dimethylaminomethylcarbonyl)-amino]-phenylamino)-1-(1-methyl-benzimidazol-5-yl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon

(al) 3-(*Z*)-{1-(4-[*N*-Acetyl-*N*-(2-dimethylaminoethyl)-amino]-phenylamino)-1-(3,4-difluormethylenoxyphenyl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon

(am) 3-(*Z*)-{1-(4-[*N*-Methyl-*N*-(1-methyl-4-piperidinyl)-aminocarbonyl]-phenylamino)-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-methylen}-6-fluor-2-indolinon

(an) 3-(*Z*)-{1-(4-[*N*-Methyl-*N*-(dimethylaminomethylcarbonyl)-amino]-phenylamino)-1-(3-furyl)-methylen}-2-indolinon

(ao) 3-(*Z*)-{1-(4-[*N*-(3-Pyridylcarbonyl)-*N*-(2-dimethylaminoethyl)-amino]-phenylamino)-1-(3,4-methylendioxyphenyl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon

(ap) 3-(*Z*)-{1-(4-[2-(Diethylamino)ethyl-sulfonyl]-phenylamino)-1-(3,4-methylendioxyphenyl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon

(aq) 3-(*Z*)-{1-[4-(Dimethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(1-methyl-benzimidazol-5-yl)-methylen}-2-indolinon

(ar) 3-(*Z*)-{1-(4-[1-Methylimidazol-2-yl]-phenylamino)-1-(chinoxalin-6-yl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon

(as) 3-(*Z*)-{1-[4-(Pyrrolid-2-on-1-yl)-phenylamino]-1-(1-methyl-benzimidazol-5-yl)-methylen}-6-fluor-2-indolinon

(at) 3-(*Z*)-{1-[4-(3,5-Dimethyl-pyrazol-1-yl)-phenylamino]-1-(1-methyl-benzimidazol-5-yl)-methylen}-6-fluor-2-indolinon

(au) 3-(*Z*)-{1-[4-(*N*-Methyl-*N*-(2-dimethylamino-ethyl)-aminosulfonyl]-phenylamino)-1-(1-methyl-benzimidazol-5-yl)-methylen}-6-fluor-2-indolinon

(av) 3-(*Z*)-{1-[4-(Dimethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(1-methyl-benzotriazol-5-yl)-methylen}-2-indolinon

(aw) 3-(*Z*)-{1-(4-[(1-Methyl-piperazin-4-yl)-carbonylmethyl]-phenylamino)-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-methylen}-6-fluor-2-indolinon

(ax) 3-(*Z*)-{1-(4-[*N*-(Propansulfonyl)-*N*-(2-dimethylaminoethyl)-amino]-phenylamino)-1-(4-pyridyl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon

(ay) 3-(*Z*)-{1-[4-(Pyrrolidin-1-yl-methyl)-phenylamino]-1-(2-methyl-benzimidazol-5-yl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon

(az) 3-(*Z*)-{1-(4-[*N*-Methyl-*N*-(4-methylpiperazin-1-yl-methylcarbonyl)-amino]-phenylamino)-1-(3,4-methylendioxyphenyl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon

(ba) 6-Chlor-3-(*Z*)-[1-(4-{*N*-(2-dimethylamino-ethyl)-*N*-methansulfonyl-amino}-3-chlor-phenylamino)-1-(1,2-ethylendioxyphen-4-yl)-methylen]-2-indolinon

(bb) 6-Chlor-3-(*Z*)-{1-[4-(*N*-dimethylaminomethylcarbonyl-*N*-methyl-amino)-3-methoxy-phenylamino]-1-(1,2-ethylendioxyphen-4-yl)-methylen}-2-indolinon

(bc) 6-Fluor-3-(*Z*)-{1-[4-(*N*-dimethylaminomethylcarbonyl-*N*-methyl-amino)-3-methoxy-phenylamino]-1-(1,2-ethylendioxyphen-4-yl)-methylen}-2-indolinon

(bd) 6-Fluor-3-(*Z*)-[1-(4-{*N*-(2-dimethylamino-ethyl)-*N*-methansulfonyl-amino}-3-chlor-phenylamino)-1-(1,2-ethylendioxyphen-4-yl)-methylen]-2-indolinon

Die nachfolgende Tabelle enthält die gefundenen Ergebnisse:

Verbindung	IC ₅₀ [nM]
(a)	11
(b)	4
(c)	2
(d)	3
(e)	16

(f)	2
(g)	9
(h)	3
(i)	0,5
(j)	0,2
(k)	0,7
(l)	10
(m)	0,3
(n)	1
(o)	1
(p)	2
(q)	2
(r)	0,2
(s)	0,6
(t)	0,6
(u)	0,8
(v)	1
(w)	0,5
(x)	1
(y)	14
(z)	0,5
(aa)	0,6
(ab)	1
(ac)	0,2
(ad)	0,4
(ae)	0,5
(af)	0,5
(ag)	31
(ah)	100
(ai)	3
(aj)	13
(ak)	30

(al)	83
(am)	5
(an)	58
(ao)	6
(ap)	120
(aq)	24
(ar)	71
(as)	18
(at)	30
(au)	13
(av)	94
(aw)	4
(ax)	37
(ay)	19
(az)	6
(ba)	30
(bb)	33
(bc)	5
(bd)	5

Auf Grund ihrer Hemmwirkung auf die Proliferation von Zellen, insbesondere von Endothelzellen und von Tumorzellen, eignen sich die Verbindungen der allgemeinen Formel I zur Behandlung von Krankheiten, in denen die Proliferation von Zellen, insbesondere die von Endothelzellen, eine Rolle spielt.

So stellt beispielsweise die Proliferation von Endothelzellen und die damit verbundene Neovaskularisierung einen entscheidenden Schritt bei der Tumorprogression dar (Folkman J. et al., *Nature* 339, 58-61, (1989); Hanahan D. und Folkman J., *Cell* 86, 353-365, (1996)). Weiterhin ist die Proliferation von Endothelzellen auch bei Hämangiomen, bei der Metastasierung, der rheumatischen Arthritis, der Psoriasis und der okularen Neovaskularisierung von Bedeutung (Folkman J., *Nature Med.* 1,

27-31, (1995)). Der therapeutische Nutzen von Inhibitoren der Endothelzellproliferation wurde im Tiermodell beispielsweise von O'Reilly et al. und Parangi et al. gezeigt (O'Reilly M.S. et al., *Cell* 88, 277-285, (1997); Parangi S. et al., *Proc Natl Acad Sci USA* 93, 2002-2007, (1996)).

Die Verbindungen der allgemeinen Formel I, deren Tautomeren, deren Stereoisomere oder deren physiologisch verträglichen Salze eignen sich somit beispielsweise zur Behandlung von Tumoren (z. B. Plattenepithelkarzinom, Astrozytom, Kaposi's Sarkom, Glioblastom, Lungenkrebs, Blasenkrebs, Hals- und Nackenkarzinom, Melanom, Ovarkarzinom, Prostatakarzinom, Brustkrebs, kleinzelliges Lungenkarzinom, Gliom, Colorektalkarzinom, urogenital Krebs und gastrointestinal Karzinom sowie hämatologischer Krebserkrankungen, wie multiples Myelom), Psoriasis, Arthritis (z. B. rheumatoide Arthritis), Hämangioma, Angiofibroma, Augenerkrankungen (z.B. diabetische Retinopathie), neovaskuläres Glaukom, Nierenerkrankungen (z.B. Glomerulonephritis), diabetische Nephropathie, maligne Nephrosklerose, thrombische mikroangiopathische Syndrome, Transplantationsabstossungen und Glomerulopathie, fibrotische Erkrankungen (z. B. Leberzirrhose), mesangialzellproliferative Erkrankungen, Artheriosklerose, Verletzungen des Nervengewebes und zur Hemmung der Reoocclusion von Gefäßen nach Ballonkathererbehandlung, bei der Gefässprothetik oder nach dem Einsetzen von mechanischen Vorrichtungen zum Offenhalten von Gefäßen (z.B. Stents), oder anderen Erkrankungen, bei denen Zellproliferation oder Angiogenese eine Rolle spielen.

Auf Grund ihrer biologischen Eigenschaften können die erfindungsgemäßen Verbindungen allein oder in Kombination mit anderen pharmakologisch wirksamen Verbindungen angewendet werden, beispielsweise in der Tumortherapie in Monotherapie oder in Kombination mit anderen Anti-Tumor Therapeutika, beispielsweise in Kombination mit Topoisomerase-Inhibitoren (z.B. Etoposide), Mitoseinhibitoren (z.B. Vinblastin, Taxol), mit Nukleinsäuren interagierenden Verbindungen (z.B. cis-Platin, Cyclophosphamid, Adriamycin), Hormon-Antagonisten (z.B. Tamoxifen), Inhibitoren metabolischer Prozesse (z.B. 5-FU etc.), Zytokinen (z.B. Interferonen), Rezeptor-Tyrosin-Kinase- und Kinase-Inhibitoren, Antikörpern, oder auch in Kombi-

nation mit Strahlentherapie etc. Diese Kombinationen können entweder simultan oder sequentiell verabreicht werden.

Bei der pharmazeutischen Anwendung werden die erfindungsgemäßen Verbindungen in der Regel bei warmblütigen Wirbeltieren, insbesondere beim Menschen, in Dosierungen von 0,01-100 mg/kg Körpergewicht, vorzugsweise bei 0,1-20 mg/kg verwendet. Zur Verabreichung werden diese mit einem oder mehreren üblichen inerten Trägerstoffen und/oder Verdünnungsmitteln, z.B. mit Maisstärke, Milchzucker, Rohrzucker, mikrokristalliner Zellulose, Magnesiumstearat, Polyvinylpyrrolidon, Zitronensäure, Weinsäure, Wasser, Wasser/Äthanol, Wasser/Glycerin, Wasser/Sorbit, Wasser/Polyäthylenglykol, Propylenglykol, Stearylalkohol, Carboxymethylcellulose oder fetthaltigen Substanzen wie Hartfett oder deren geeigneten Gemischen in übliche galenische Zubereitungen wie Tabletten, Dragées, Kapseln, Pulver, Injektionslösungen, Ampullen, Suspensionen, Lösungen, Sprays oder Zäpfchen eingearbeitet.

Die nachfolgenden Beispiele sollen die Erfindung näher erläutern:

Verwendete Abkürzungen:

DMF= *N,N*-Dimethylformamid

DMSO= Dimethylsulfoxid

HOBT = 1-Hydroxy-1*H*-benzotriazol

TBTU = O-Benzotriazol-1-yl-*N,N,N',N'*-tetramethyluronium-tetrafluoroborat

THF = Tetrahydrofuran

Herstellung der Ausgangsverbindungen:

Beispiel I:

5-Carboxy-2-methyl-isoindol-1,3-dion

19.2 g Trimellithsäureanhydrid werden in 100 ml *N*-Methylformamid 4 Stunden bei 140 °C und anschließend bei Raumtemperatur über Nacht gerührt. Nach Zugabe von 300 ml Wasser wird weitere 12 Stunden gerührt; anschließend wird der Niederschlag abgesaugt, mit Wasser gewaschen und bei 80 °C getrocknet.

Ausbeute: 15.5 g (75 % der Theorie)

R_f-Wert: 0.59 (RP-8, Methanol / 5%ige Natriumchlorid-Lösung = 7:3)

C₁₀H₇NO₄

Massenspektrum: m/z = 204 [M-H]⁺

Beispiel II:

3,4-Ethylendioxybenzoësäure

Eine Suspension von 80.1 g Calciumhypochlorit in 360 ml Wasser und eine Suspension von 6.72 g Natriumhydroxid und 56.4 g Natriumcarbonat in 170 ml Wasser werden vereinigt und unter Rühren auf 50 °C erwärmt. Der Niederschlag wird durch Filtration entfernt und die erhaltene Lösung mit 25.0 g 1,4-Benzodioxan-6-yl-methylketon versetzt. Der Ansatz wird 15 h bei 60 °C gerührt, nach Abkühlung auf Raumtemperatur mit Ethylacetat extrahiert. Die wässrige Phase wird durch Zusatz von konzentrierter Salzsäure unter Eiskühlung auf einen pH-Wert von 3 eingestellt. Das ausgefällte Produkt wird abgesaugt, mit Wasser gewaschen und bei 90 °C getrocknet.

Ausbeute: 18.8 g (74 % der Theorie)

R_f-Wert: 0.65 (Kieselgel, Dichlormethan/Methanol/Essigsäure = 90:10:1)

C₉H₈O₄

Beispiel III:

1-Methylbenzimidazol-5-carbonsäure

25.0 g 4-Methylamino-3-nitrobenzoësäure, gelöst in 200 ml DMF werden unter Zusatz von 2.5 g Palladium auf Aktivkohle (10 %) 5 Stunden lang bei 30 psi Wasserstoffdruck hydriert. Der Katalysator wird abgesaugt, das Lösungsmittel abdestilliert. Der Rückstand wird mit Diethylether verrührt, abgesaugt und getrocknet. Das so erhaltene Rohprodukt (19.7 g) wird 2 Stunden in 250 ml Ameisensäure unter Rückfluß erhitzt. Nach Abdestillieren des Lösungsmittels wird der Rückstand mit Diethylether verrührt, abgesaugt und getrocknet.

Ausbeute: 21 g (94 % der Theorie)

R_f-Wert: 0.25 (Kieselgel, Dichlormethan/Methanol/Essigsäure = 90:10:1)

C₉H₈N₂O₂

Beispiel IV:

2-Dibenzylaminooxazol-4-carbonsäure

21.6 g N-Benzylharnstoff und 28.7 g Brombrenztraubensäureethylester werden in 120 ml Ethanol 18 Stunden unter Rückfluß erhitzt. Der durch Abdestillieren des Lösungsmittels erhaltene ölige Rückstand wird mit Sodalösung (10 g in 170 ml Wasser) und 100 ml Diethylether versetzt und 2 Stunden gerührt. Nach Zugabe von 200 ml Ethylacetat werden die Phasen getrennt, die organische Phase zweimal mit Wasser extrahiert und zur Trockne eingedampft.

Das Zwischenprodukt (11.8 g) wird in 80 ml DMSO gelöst und mit 5.95 g Kalium-*tert*-butylat versetzt. Nach 90minütigem Rühren bei Raumtemperatur werden langsam 6.43 ml Benzylbromid zugetropft und der Ansatz weitere 3 Stunden gerührt. Der Ansatz wird auf 400 ml Eiswasser gegossen und zweimal mit Ethylacetat extrahiert. Die organischen Phasen werden vereinigt, mit Wasser gegenextrahiert und zur Trockne eingedampft.

Zur Esterverseifung wird der Rückstand in 200 ml Ethanol gelöst, mit 100 ml 1-molarer Natronlauge versetzt und 2 Stunden gerührt. Nach Abdestillieren des Ethanols wird mit Diethylether extrahiert, die wässrige Phase mit 100 ml 1 molarer Salzsäure neutralisiert und mit Ethylacetat extrahiert. Die Ethylacetat-Phase wird mit Wasser gegenextrahiert, mit Natriumsulfat getrocknet und zur Trockne eingeengt. Das ölige Rohprodukt wird mit Petrolether/Diethylether verrührt, abgesaugt und bei 40 °C getrocknet.

Ausbeute: 11.6 g (28 % der Theorie)

R_f-Wert: 0.4 (Kieselgel, Dichlormethan/Methanol/Essigsäure 90:10:1)

C₁₈H₁₆N₂O₃

Massenspektrum: m/z = 309 [M+H]⁺

Beispiel V:

2-(4-Fluor-2-nitrophenyl)-malonsäuredimethylester

Zu einer Lösung von 188 ml Malonsäuredimethylester in 970 ml N-Methylpyrrolidon werden unter Eiskühlung 185 g Kalium-*tert*-butylat gegeben und der Ansatz 2 Stunden nachgerührt. Der entstandene Brei wird im Laufe von 30 Minuten tropfenweise mit 150 ml 2,5-Difluornitrobenzol versetzt und anschließend 6 Stunden bei 85 °C nachgerührt. Die Mischung wird auf 4 Liter Eiswasser und 250 ml konzentrierte

Salzsäure gegossen und mit 2 Liter Ethylacetat extrahiert. Die organische Phase wird mit Natriumsulfat getrocknet und eingeengt. Der ölige Rückstand wird zweimal mit Wasser ausgerührt und anschließend in 600 ml Ethylacetat aufgenommen. Die Lösung wird mit Natriumsulfat getrocknet und zur Trockne eingeengt. Das kristallisierte Rohprodukt wird aus 600 ml Ethylacetat/Hexan = 2:8 umkristallisiert und getrocknet.

Ausbeute: 222 g (59 % der Theorie)

R_f-Wert: 0.4 (Kieselgel, Cyclohexan/Ethylacetat = 5:1)

C₁₁H₁₀FNO₆

Massenspektrum: m/z = 270 [M-H]⁺

Analog Beispiel V wird folgende Verbindung hergestellt:

(V.1) 2-(4-Brom-2-nitrophenyl)-malonsäurediethylester aus 2,5-Dibromnitrobenzol und Malonsäurediethylester

R_f-Wert: 0.40 (Kieselgel, Petrolether/Ethylacetat = 5:1)

C₁₃H₁₄BrNO₆

Massenspektrum: m/z = 359/361 [M]⁺

Beispiel VI:

4-Fluor-2-nitrophenylsäure

50.0 g 2-(4-Fluor-2-nitrophenyl)-malonsäuredimethylester werden in 400 ml 6 molarer Salzsäure 20 Stunden bei 100 °C gerührt, anschließend mit 400 ml Wasser versetzt und auf 0 °C abgekühlt. Der entstandene Niederschlag wird abgesaugt, mit Wasser und 100 ml Petrolether gewaschen und getrocknet.

Ausbeute: 34.5 g (94 % der Theorie)

R_f-Wert: 0.3 (Kieselgel, Cyclohexan/Ethylacetat = 5:2)

C₈H₆FNO₄

Massenspektrum: m/z = 244 [M+2Na-H]⁺

Beispiel VII:**6-Fluor-2-indolinon**

119 g 4-Fluor-2-nitrophenylessigsäure werden in 600 ml Essigsäure unter Zusatz von 20 g Palladium auf Aktivkohle (10%) unter 50 psi Wasserstoffdruck hydriert. Der Katalysator wird abgesaugt, das Lösungsmittel abdestilliert. Das Rohprodukt wird mit 500 ml Petrolether ausgerührt, abgesaugt, mit Wasser gewaschen und getrocknet.

Ausbeute: 82.5 g (91 % der Theorie)

R_r-Wert: 0.31 (Kieselgel, Petrolether/Ethylacetat = 1:1)

C₈H₆FNO

Massenspektrum: m/z = 210 [M+CH₃COO⁻]

Analog Beispiel VII wird folgende Verbindung hergestellt:

(VII.1) 6-Brom-2-indolinon.

aus 2-(4-Brom-2-nitrophenyl)-malonsäurediethylester (Edukt V.1) mit Raney-Nickel als Hydrierkatalysator

R_r-Wert: 0.45 (Kieselgel, Petrolether/Ethylacetat = 1:1)

C₈H₆BrNO

Massenspektrum: m/z = 210/212 [M-H]⁻

Beispiel VIII:**1-Acetyl-6-Fluor-2-indolinon**

82.5 g 6-Fluor-2-indolinon werden in 180 ml Essigsäureanhydrid 3 Stunden bei 130 °C gerührt. Nach Abkühlen auf Raumtemperatur wird der Niederschlag abgesaugt, mit 100 ml Petrolether gewaschen und getrocknet.

Ausbeute: 64.8 g (61 % der Theorie)

R_r-Wert: 0.75 (Kieselgel, Petrolether/Ethylacetat = 1:1)

C₁₀H₈FNO₂

Massenspektrum: m/z = 192 [M-H]⁻

Analog Beispiel VIII werden folgende Verbindungen hergestellt:

(VIII.1) 1-Acetyl-2-indolinon
aus 2-Indolinon und Essigsäureanhydrid

(VIII.2) 1-Acetyl-6-chlor-2-indolinon
aus 6-Chlor-2-indolinon und Essigsäureanhydrid

(VIII.3) 1-Acetyl-6-methoxycarbonyl-2-indolinon
aus 6-Methoxycarbonyl-2-indolinon und Essigsäureanhydrid

(VIII.4) 1-Acetyl-6-brom-2-indolinon
aus 6-Brom-indolinon und Essigsäureanhydrid

Beispiel IX

1-Acetyl-3-[1-hydroxy-1-(2-furyl)methylen]-2-indolinon

Eine eisgekühlte Lösung von 7.0 g 1-Acetyl-2-indolinon und 10.8 g DMAP in 60 ml DMF wird mit 4.4 ml Furan-2-carbonsäurechlorid versetzt. Der Ansatz wird 1 Stunde bei Raumtemperatur nachgerührt, dann auf 40 ml konz. Salzsäure und 500 ml Eiswasser gegossen. Der Niederschlag wird abgesaugt, nacheinander mit Ethanol und Diethylether gewaschen und getrocknet.

Ausbeute: 8.67 g (81 % der Theorie)

R_f-Wert: 0.6 (Kieselgel, Ethylacetat)

C₁₅H₁₁NO₄

Schmelzpunkt: 128-130 °C

Analog Beispiel IX wird folgende Verbindung hergestellt:

(IX.1) 1-Acetyl-6-chlor-3-[1-hydroxy-1-(2-pyrrolyl)methylen]-2-indolinon
aus 1-Acetyl-6-chlor-2-indolinon und Pyrrol-2-carbonsäure

Beispiel X**1-Acetyl-3-[1-hydroxy-1-(2-pyrazinyl)methylen]-2-indolinon**

4.38 g 1-Acetyl-2-indolinon, 3.41 g Pyrazin-2-carbonsäure, 8.83 g TBTU, 4.21 g HOBT-hydrat und 21.8 ml Ethyldiisopropylamin werden in 70 ml DMF 15 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Der Ansatz wird auf 400 ml Eisswasser und 10 ml konz. Salzsäure gegossen und 1 Stunde gerührt. Der Niederschlag wird abgesaugt, mit Wasser gewaschen, mit Methanol verrührt, erneut abgesaugt, mit Methanol gewaschen und bei 100 °C getrocknet.

Ausbeute: 4.43 g (63 % der Theorie)

R_f-Wert: 0.2 (Kieselgel, Petrolether/Dichlormethan/Methanol = 5:4:1)

C₁₅H₁₁N₃O₃

Massenspektrum: m/z = 280 [M-H]⁺

Analog Beispiel X werden folgende Verbindungen hergestellt:

(X.1) 1-Acetyl-3-[1-hydroxy-1-(3,4-methylendioxyphenyl)methylen]-2-indolinon
aus 1-Acetyl-2-indolinon und 3,4-Methylendioxybenzoësäure

(X.2) 1-Acetyl-3-[1-hydroxy-1-(3-thienyl)methylen]-2-indolinon
aus 1-Acetyl-2-indolinon und Thiophen-3-carbonsäure

(X.3) 1-Acetyl-3-[1-hydroxy-1-(5-methylisoxazol-3-yl)methylen]-2-indolinon
aus 1-Acetyl-2-indolinon und 5-Methylisoxazol-3-carbonsäure

(X.4) 1-Acetyl-3-[1-hydroxy-1-(3-methylpyrazol-5-yl)methylen]-2-indolinon
aus 1-Acetyl-2-indolinon und 3-Methylpyrazol-5-carbonsäure

(X.5) 1-Acetyl-3-[1-hydroxy-1-(4-acetylamino-3-nitrophenyl)methylen]-2-indolinon
aus 1-Acetyl-2-indolinon und 4-Acetylamino-3-nitrobenzoësäure

(X.6) 1-Acetyl-3-[1-hydroxy-1-[2-(dibenzylamino)oxazol-4-yl]methylen]-2-indolinon

aus 1-Acetyl-2-indolinon und 2-(Dibenzylamino)oxazol-4-carbonsäure, wobei der nach Zugabe von Wasser und Salzsäure erhaltene Niederschlag chromatographisch an Kieselgel (Eluent: Petrolether/Dichlormethan/Ethylacetat = 5:4:1) gereinigt, anschließend mit Diethylether verrührt, abgesaugt und getrocknet wird.

(X.7) 1-Acetyl-3-[1-hydroxy-1-(2-methyl-isoindol-1,3-dion-5-yl)methylen]-2-indolinon

aus 1-Acetyl-2-indolinon und 2-Methyl-isoindol-1,3-dion-5-carbonsäure

(X.8) 1-Acetyl-6-chlor-3-[1-hydroxy-1-(4-acetylamino-3-nitrophenyl)methylen]-2-indolinon

aus 1-Acetyl-6-chlor-2-indolinon und 4-Acetylamino-3-nitrobenzoësäure

(X.9) 1-Acetyl-6-chlor-3-[1-hydroxy-1-(4-pyridazinyl)methylen]-2-indolinon

aus 1-Acetyl-6-chlor-2-indolinon und Pyridazin-4-carbonsäure

(X.10) 1-Acetyl-6-chlor-3-[1-hydroxy-1-(3,4-methylendioxyphenyl)methylen]-2-indolinon

aus 1-Acetyl-6-chlor-2-indolinon und 3,4-Methylendioxybenzoësäure

(X.11) 1-Acetyl-6-chlor-3-[1-hydroxy-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)methylen]-2-indolinon

aus 1-Acetyl-6-chlor-2-indolinon und 3,4-Ethylendioxybenzoësäure

(X.12) 1-Acetyl-6-chlor-3-[1-hydroxy-1-[3,4-(difluormethylen)dioxyphenyl]methylen]-2-indolinon

aus 1-Acetyl-6-chlor-2-indolinon und 3,4-(Difluormethylen)dioxybenzoësäure

(X.13) 1-Acetyl-6-fluor-3-[1-hydroxy-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)methylen]-2-indolinon

aus 1-Acetyl-6-fluor-2-indolinon und 3,4-Ethylendioxybenzoësäure

(X.14) 1-Acetyl-3-[1-hydroxy-1-(3-furyl)methylen]-2-indolinon

aus 1-Acetyl-2-indolinon und Furan-3-carbonsäure, wobei vor Zugabe des Eiswassers das Lösungsmittel abdestilliert wird.

(X.15) 1-Acetyl-3-[1-hydroxy-1-(4-methylamino-3-nitrophenyl)methylen]-2-indolinon
aus 1-Acetyl-2-indolinon und 4-Methylamino-3-nitrobenzoësäure

(X.16) 1-Acetyl-6-fluor-3-[1-hydroxy-1-(4-methylamino-3-nitrophenyl)methylen]-2-indolinon
aus 1-Acetyl-6-fluor-2-indolinon und 4-Methylamino-3-nitrobenzoësäure

(X.17) 1-Acetyl-6-chlor-3-[1-hydroxy-1-(chinazolin-6-yl)methylen]-2-indolinon
aus 1-Acetyl-6-chlor-2-indolinon und Chinazolin-6-carbonsäure (welche durch alkalische Verseifung des Methylesters hergestellt wird).

(X.18) 1-Acetyl-3-[1-hydroxy-1-(1-methyl-benzotriazol-5-yl)methylen]-2-indolinon
aus 1-Acetyl-2-indolinon und 1-Methylbenzotriazol-5-carbonsäure (welche analog der Darstellung von 1-Methylbenzotriazol, beschrieben in: A. Reissert, Chem. Ber. 47 (1914) 676, hergestellt wird).

(X.19) 1-Acetyl-6-brom-3-[1-hydroxy-1-(3,4-methylendioxyphenyl)methylen]-2-indolinon
aus 1-Acetyl-6-brom-2-indolinon und 3,4-Methylendioxybenzoësäure

(X.20) 1-Acetyl-6-fluor-3-[1-hydroxy-1-(3,4-methylendioxyphenyl)methylen]-2-indolinon
aus 1-Acetyl-6-fluor-2-indolinon und 3,4-Methylendioxybenzoësäure

Beispiel XI

1-Acetyl-6-chlor-3-[1-hydroxy-1-(4-pyridyl)methylen]-2-indolinon

6.3 g 1-Acetyl-6-chlor-2-indolinon, 4.06 g Pyridin-4-carbonsäure, 10.6 g TBTU und 21 ml Triethylamin werden in 60 ml DMF 15 Stunden bei Raumtemperatur gerührt.

Der Ansatz wird mit Wasser versetzt, anschließend durch Zugabe von 10 %iger Essigsäure auf pH 5 eingestellt. Der Niederschlag wird abgesaugt, mit Wasser gewaschen und in Ethylacetat aufgenommen. Die erhaltene Lösung wird mit Natriumsulfat getrocknet und fast zur Trockne eingeengt. Der erhaltene Niederschlag wird abgesaugt und bei 100 °C getrocknet.

Ausbeute: 6.5 g (69 % der Theorie)

R_f-Wert: 0.6 (RP8, Methanol/5%ige NaCl = 4:1)

C₁₆H₁₁CIN₂O₃

Massenspektrum: m/z = 313 [M-H]⁺

Schmelzpunkt: 215-217 °C

Analog Beispiel XI werden folgende Verbindungen hergestellt:

(XI.1) 1-Acetyl-6-chlor-3-[1-hydroxy-1-(3-pyridyl)methylen]-2-indolinon
aus 1-Acetyl-6-chlor-2-indolinon und Pyridin-3-carbonsäure

(XI.2) 1-Acetyl-6-methoxycarbonyl-3-[1-hydroxy-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-
methylen]-2-indolinon
aus 1-Acetyl-6-methoxycarbonyl-2-indolinon und 3,4-Ethylendioxybenzoësäure

(XI.3) 1-Acetyl-3-[1-hydroxy-1-(4-imidazolyl)methylen]-2-indolinon
aus 1-Acetyl-2-indolinon und Imidazol-4-carbonsäure, wobei vor der Wasserzugabe
das Lösungsmittel abdestilliert wird.

(XI.4) 1-Acetyl-6-methoxycarbonyl-3-[1-hydroxy-1-(3,4-methylendioxyphenyl)-
methylen]-2-indolinon
aus 1-Acetyl-6-methoxycarbonyl-2-indolinon und 3,4-Methylendioxybenzoësäure

Beispiel XII

1-Acetyl-6-chlor-3-[1-hydroxy-1-(1-methyl-5-benzimidazolyl)methylen]-2-indolinon

3.5 g 1-Acetyl-6-chlor-2-indolinon, 3.4 g 1-Methylbenzimidazol-5-carbonsäure, 6.1 g TBTU, 2.9 g HOBT-hydrat und 8.7 ml Ethyldiisopropylamin werden in 100 ml DMF 15 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Der Ansatz wird mit Wasser versetzt und mit Ethylacetat extrahiert, wobei das Rohprodukt teilweise ausfällt. Der durch Abdestillieren des Lösungsmittels erhaltene Rückstand wird in Dichlormethan und wenig Methanol aufgenommen und mit Wasser extrahiert. Die organische Phase wird eingeengt, der Rückstand nacheinander mit Ethylacetat und Diethylether verarbeitet, abgesaugt und getrocknet.

Ausbeute: 2.2 g (35 % der Theorie)

R_f-Wert: 0.17 (Kieselgel, Ethylacetat/Methanol/Ammoniaklösung = 80:20:1)

C₁₉H₁₄ClN₃O₃

Massenspektrum: m/z = 368/390 [M+H]⁺

Analog Beispiel XII wird folgende Verbindung hergestellt:

(XII.1) 1-Acetyl-6-chlor-3-[1-hydroxy-1-(1-benzyl-5-imidazoly)methylen]-2-indolinon aus 1-Acetyl-6-chlor-2-indolinon und 1-Benzylimidazol-5-carbonsäure, wobei das flüssig anfallende Produkt durch Einengen der Ethylacetatphase erhalten wird.

Beispiel XIII

1-Acetyl-3-[1-chlor-1-(4-acetylamino-3-nitrophenyl)methylen]-2-indolinon

Eine Suspension von 11.4 g 1-Acetyl-3-(1-hydroxy-1-(4-acetylamino-3-nitrophenyl)methylen)-2-indolinon und 9.37 g Phosphorpentachlorid in 200 ml Dioxan wird 4 Stunden bei 100 °C gerührt. Nach Zugabe von weiteren 2.0 g Phosphorpentachlorid wird weitere 3 Stunden bei 100 °C gerührt. Anschließend wird das Lösungsmittel abdestilliert, der Rückstand mit 100 ml Ethylacetat verrührt, abgesaugt mit Ethylacetat gewaschen und bei 60 °C getrocknet.

Ausbeute: 6.40 g (53 % der Theorie)

R_f-Wert: 0.7 (Kieselgel, Dichlormethan/Ethylacetat = 9:1)

C₁₉H₁₄ClN₃O₅

Massenspektrum: m/z = 398/400 [M-H]⁺

Analog Beispiel XIII werden folgende Verbindungen hergestellt:

(XIII.1) 1-Acetyl-6-chlor-3-[1-chlor-1-(4-acetylamino-3-nitrophenyl)methylen]-2-indolinon
aus 1-Acetyl-6-chlor-3-[1-hydroxy-1-(4-acetylamino-3-nitrophenyl)methylen]-2-indolinon

(XIII.2) 1-Acetyl-6-chlor-3-[1-chlor-1-(3-pyridyl)methylen]-2-indolinon
aus 1-Acetyl-6-chlor-3-[1-hydroxy-1-(3-pyridyl)methylen]-2-indolinon

(XIII.3) 1-Acetyl-6-chlor-3-[1-chlor-1-(4-pyridyl)methylen]-2-indolinon
aus 1-Acetyl-6-chlor-3-[1-hydroxy-1-(4-pyridyl)methylen]-2-indolinon

(XIII.4) 6-Chlor-3-[1-chlor-1-(1-methyl-5-benzimidazolyl)methylen]-2-indolinon
aus 1-Acetyl-6-chlor-3-[1-hydroxy-1-(1-methyl-5-benzimidazolyl)methylen]-2-indolinon

(XIII.5) 1-Acetyl-6-chlor-3-[1-chlor-1-(1-benzyl-5-imidazolyl)methylen]-2-indolinon
aus 1-Acetyl-6-chlor-3-[1-hydroxy-1-(1-benzyl-5-imidazolyl)methylen]-2-indolinon

Beispiel XIV

1-Acetyl-6-chlor-3-[1-chlor-1-(2-pyrrolyl)methylen]-2-indolinon

Eine Suspension von 4.5 g 1-Acetyl-6-chlor-3-[1-hydroxy-1-(2-pyrrolyl)methylen]-2-indolinon und 3.4 g Phosphorpentachlorid in 50 ml Dioxan und 50 ml Toluol wird 3 Stunden bei 90 °C gerührt. Anschließend wird das Lösungsmittel abdestilliert und der Rückstand chromatographisch an Kieselgel (Fließmittel: Toluol) gereinigt.

Ausbeute: 2.2 g (46 % der Theorie)

R_f-Wert: 0.8 (Kieselgel, Toluol)

C₁₅H₁₀Cl₂N₂O₂

Analog Beispiel XIV wird folgende Verbindung hergestellt:

(XIV.1) 1-Acetyl-6-chlor-3-[1-chlor-1-(4-pyridazinyl)methylen]-2-indolinon
aus 1-Acetyl-6-chlor-3-(1-hydroxy-1-(4-pyridazinyl)methylen)-2-indolinon, wobei als
Fließmittelsystem Dichlormethan/Methanol = 9:1 verwendet wird.

Beispiel XV

1-Acetyl-3-[1-chlor-1-(5-methyl-3-isoxazolyl)methylen]-2-indolinon

3.00 g 1-Acetyl-3-[1-hydroxy-1-(5-methyl-3-isoxazolyl)methylen]-2-indolinon, 5.09 ml Tetrachlorkohlenstoff und 5.54 g Triphenylphosphin werden in 100 ml THF 8 Stunden unter Rückfluß erhitzt. Der nach Abdestillieren des Lösungsmittels erhaltene Rückstand wird chromatographisch an Kieselgel gereinigt (Fließmittel: Petrolether/Ethylacetat = 9:1).

Ausbeute: 2.53 g (79 % der Theorie)

R_f-Wert: 0.7 (Kieselgel, Petrolether/Dichlormethan/Methanol = 5:4:1)

C₁₅H₁₁ClN₂O₃

Massenspektrum: m/z = 302/304 [M]⁺

Analog Beispiel XV wird folgende Verbindung hergestellt:

(XV.1) 1-Acetyl-3-[1-chlor-1-(3-methyl-5-pyrazolyl)methylen]-2-indolinon
aus 1-Acetyl-3-[1-hydroxy-1-(3-methyl-5-pyrazolyl)methylen]-2-indolinon

Beispiel XVI

1-Acetyl-6-chlor-3-[1-methoxy-1-(3,4-methylendioxyphenyl)methylen]-2-indolinon

Eine Lösung von 20.9 g 1-Acetyl-6-chlor-3-[1-hydroxy-1-(3,4-methylendioxyphenyl)methylen]-2-indolinon und 40 ml Ethyldiisopropylamin in 200 ml Dichlormethan wird portionsweise mit 17.3 g Trimethyloxoniumtetrafluoroborat versetzt, über Nacht gerührt und anschließend zweimal mit Wasser extrahiert. Die organische Phase

wird mit Magnesiumsulfat getrocknet und zur Trockne eingeengt. Der Rückstand wird mit Methanol verrührt, abgesaugt, mit Methanol gewaschen und bei 80 °C getrocknet.

Ausbeute: 9.40 g (43 % der Theorie)

R_f-Wert: 0.7 (Kieselgel, Petrolether/Dichlormethan/Methanol = 5:4:1)

C₁₉H₁₄ClNO₅

Massenspektrum: m/z = 371/373 [M]⁺

Analog Beispiel XVI werden folgende Verbindungen hergestellt:

(XVI.1) 1-Acetyl-6-chlor-3-[1-methoxy-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)methylen]-2-indolinon

aus 1-Acetyl-6-chlor-3-[1-hydroxy-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)methylen]-2-indolinon

(XVI.2) 1-Acetyl-6-chlor-3-[1-methoxy-1-[3,4-(difluormethylendioxy)phenyl]-methylen]-2-indolinon

aus 1-Acetyl-6-chlor-3-[1-hydroxy-1-[3,4-(difluormethylendioxy)phenyl]methylen]-2-indolinon

(XVI.3) 1-Acetyl-3-[1-methoxy-1-(2-methyl-isoindol-1,3-dion-5-yl)methylen]-2-indolinon

aus 1-Acetyl-3-[1-hydroxy-1-(2-methyl-isoindol-1,3-dion-5-yl)methylen]-2-indolinon

(XVI.4) 1-Acetyl-3-[1-methoxy-1-(3-furyl)methylen]-2-indolinon

aus 1-Acetyl-3-[1-hydroxy-1-(3-furyl)methylen]-2-indolinon

(XVI.5) 1-Acetyl-3-[1-methoxy-1-(2-dibenzylamino-4-oxazolyl)methylen]-2-indolinon

aus 1-Acetyl-3-[1-hydroxy-1-(2-dibenzylamino-4-oxazolyl)methylen]-2-indolinon

(XVI.6) 1-Acetyl-6-methoxycarbonyl-3-[1-methoxy-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-methylen]-2-indolinon

aus 1-Acetyl-6-methoxycarbonyl-3-[1-hydroxy-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)methylen]-2-indolinon

(XVI.7) 1-Acetyl-6-fluor-3-[1-methoxy-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)methylen]-2-indolinon
aus 1-Acetyl-6-fluor-3-[1-hydroxy-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)methylen]-2-indolinon

(XVI.8) 1-Acetyl-3-[1-methoxy-1-(4-methylamino-3-nitrophenyl)methylen]-2-indolinon
aus 1-Acetyl-3-[1-hydroxy-1-(4-methylamino-3-nitrophenyl)methylen]-2-indolinon

(XVI.9) 1-Acetyl-6-fluor-3-[1-methoxy-1-(4-methylamino-3-nitrophenyl)methylen]-2-indolinon
aus 1-Acetyl-6-fluor-3-[1-hydroxy-1-(4-methylamino-3-nitrophenyl)methylen]-2-indolinon

(XVI.10) 1-Acetyl-6-chlor-3-[1-methoxy-1-(chinazolin-6-yl)-methylen]-2-indolinon
aus 1-Acetyl-6-chlor-3-[1-hydroxy-1-(chinazolin-6-yl)methylen]-2-indolinon

(XVI.11) 1-Acetyl-6-methoxycarbonyl-3-[1-methoxy-1-(3,4-methylendioxyphenyl)-methylen]-2-indolinon
aus 1-Acetyl-6-methoxycarbonyl-3-[1-hydroxy-1-(3,4-methylendioxyphenyl)-methylen]-2-indolinon

(XVI.12) 1-Acetyl-3-[1-methoxy-1-(1-methylbenzotriazol-5-yl)methylen]-2-indolinon
aus 1-Acetyl-3-[1-hydroxy-1-(1-methylbenzotriazol-5-yl)methylen]-2-indolinon

(XVI.13) 1-Acetyl-6-brom-3-[1-methoxy-1-(3,4-methylendioxyphenyl)methylen]-2-indolinon
aus 1-Acetyl-6-brom-3-[1-hydroxy-1-(3,4-methylendioxyphenyl)methylen]-2-indolinon

(XVI.14) 1-Acetyl-6-fluor-3-[1-methoxy-1-(3,4-methylendioxyphenyl)methylen]-2-indolinon

aus 1-Acetyl-6-fluor-3-[1-hydroxy-1-(3,4-methylendioxyphenyl)methylen]-2-indolinon

Beispiel XVII

6-Chlor-3-[1-[4-(4-methyl-1-piperazinyl-carbonyl)phenylamino]-1-(4-amino-3-nitrophenyl)methylen]-2-indolinon

2.61 g 1-Acetyl-6-chlor-3-[1-chlor-1-(4-acetylamino-3-nitrophenyl)methylen]-2-indolinon, 1.75 g 4-(4-Methyl-1-piperazinyl-carbonyl)anilin und 4.7 ml Ethyldiisopropylamin werden in 100 ml Dioxan 24 Stunden unter Rückfluß erhitzt. Der Ansatz wird heiß filtriert, das Filtrat zur Trockne eingeengt. Der Rückstand wird in Dichlormethan gelöst, dreimal mit Wasser extrahiert, mit Natriumsulfat getrocknet und zur Trockne eingeengt. Das halbfeste Zwischenprodukt wird in 10 ml DMF und 10 ml Methanol gelöst und nach Zugabe von 4 ml 6molarer Natronlauge 2 Stunden gerührt. Nach Zugabe von 300 ml Wasser wird der Niederschlag abgesaugt, getrocknet, mit 15 ml Ethylacetat/Methanol/Ammoniaklösung = 85:15:1.5 verrührt, erneut abgesaugt und bei 100 °C getrocknet.

Ausbeute: 1.47 g (46 % der Theorie)

R_f-Wert: 0.3 (Kieselgel, Ethylacetat/Methanol/Ammoniaklösung = 80:20:2)

Schmelzpunkt: 190-195 °C

C₂₇H₂₅ClN₆O₄

Massenspektrum: m/z = 533/535 [M+H]⁺

Analog Beispiel XVII werden folgende Verbindungen hergestellt:

(XVII.1) 6-Chlor-3-[1-[4-(pyrrolidin-1-ylmethyl)phenylamino]-1-(4-amino-3-nitrophenyl)methylen]-2-indolinon

aus 1-Acetyl-6-chlor-3-[1-chlor-1-(4-acetylamino-3-nitrophenyl)methylen]-2-indolinon und 4-(Pyrrolidin-1-ylmethyl)-anilin

(XVII.2) 6-Chlor-3-[1-(4-[N-(Dimethylaminomethylcarbonyl)-N-methylamino]phenylamino)-1-(4-amino-3-nitrophenyl)methylen]-2-indolinon

aus 1-Acetyl-6-chlor-3-[1-chlor-1-(4-acetylamino-3-nitrophenyl)methylen]-2-indolinon und *N*-(Dimethylaminomethylcarbonyl)-*N*-methyl-*p*-phenylenediamin

(XVII.3) 6-Chlor-3-{1-(4-[*N*-acetyl-*N*-(2-dimethylamino-ethyl)amino]phenylamino)-1-(4-amino-3-nitrophenyl)methylen}-2-indolinon

aus 1-Acetyl-6-chlor-3-[1-chlor-1-(4-acetylamino-3-nitrophenyl)methylen]-2-indolinon und *N*-Acetyl-*N*-(2-dimethylamino-ethyl)-*p*-phenylenediamin

(XVII.4) 6-Chlor-3-{1-(4-[*N*-acetyl-*N*-(3-dimethylamino-propyl)amino]phenylamino)-1-(4-amino-3-nitrophenyl)methylen}-2-indolinon

aus 1-Acetyl-6-chlor-3-[1-chlor-1-(4-acetylamino-3-nitrophenyl)methylen]-2-indolinon und *N*-Acetyl-*N*-(3-dimethylamino-propyl)-*p*-phenylenediamin

(XVII.5) 6-Chlor-3-{1-(4-[*N*-methansulfonyl-*N*-(2-dimethylamino-ethyl)amino]phenylamino)-1-(4-amino-3-nitrophenyl)methylen}-2-indolinon

aus 1-Acetyl-6-chlor-3-[1-chlor-1-(4-acetylamino-3-nitrophenyl)methylen]-2-indolinon und *N*-Methansulfonyl-*N*-(2-dimethylamino-ethyl)-*p*-phenylenediamin

(XVII.6) 3-{1-[4-(Dimethylaminomethyl)phenylamino]-1-(4-amino-3-nitrophenyl)methylen}-2-indolinon

aus 1-Acetyl-3-[1-chlor-1-(4-acetylamino-3-nitrophenyl)methylen]-2-indolinon und 4-(Dimethylaminomethyl)-anilin

Beispiel XVIII

6-Chlor-3-{1-[4-(4-methyl-1-piperazinyl-carbonyl)phenylamino]-1-(3,4-diaminophenyl)methylen}-2-indolinon

0.746 g 6-Chlor-3-{1-[4-(4-methyl-1-piperazinyl-carbonyl)phenylamino]-1-(4-amino-3-nitrophenyl)methylen}-2-indolinon werden in 30 ml Essigsäure unter Zusatz von 0.60 g Raney-Nickel unter 50 psi Wasserstoffdruck 4 Stunden hydriert. Nach Zugeabe von weiteren 0.30 g Raney-Nickel wird unter gleichen Bedingungen weitere 4 Stunden hydriert, anschließend vom Katalysator abgesaugt. Der aus dem Filtrat

durch Abdestillieren des Lösungsmittels erhaltene Rückstand wird in Wasser gelöst, die Lösung mit Sodalösung alkalisch gestellt. Das ausgefallene Rohprodukt wird abgesaugt, mit Wasser gewaschen, getrocknet, in 70 ml Dichlormethan/Methanol/ Ammoniaklösung = 70:30:3 gelöst und durch eine Kieselgelschicht filtriert. Das Filtrat wird eingedampft, der Rückstand mit 5 ml Essigester verrührt, abgesaugt und bei 80 °C getrocknet.

Ausbeute: 0.60 g (85 % der Theorie)

R_f-Wert: 0.4 (Kieselgel, Dichlormethan/Methanol/Ammoniaklösung = 85:15:1.5)

C₂₇H₂₇CIN₆O₂

Massenspektrum: m/z = 503/505 [M+H]⁺

Analog Beispiel XVIII werden folgende Verbindungen hergestellt:

(XVIII.1) 6-Chlor-3-{1-[4-(pyrrolidin-1-ylmethyl)phenylamino]-1-(3,4-diaminophenyl)-methylen}-2-indolinon

aus 6-Chlor-3-{1-[4-(pyrrolidin-1-ylmethyl)phenylamino]-1-(4-amino-3-nitrophenyl)-methylen}-2-indolinon

(XVIII.2) 6-Chlor-3-{1-(4-[N-(Dimethylaminomethylcarbonyl)-N-methyl-amino]phenylamino)-1-(3,4-diaminophenyl)methylen}-2-indolinon

aus 6-Chlor-3-{1-(4-[N-(Dimethylaminomethylcarbonyl)-N-methyl-amino]phenyl-amino)-1-(4-amino-3-nitrophenyl)methylen}-2-indolinon

(XVIII.3) 6-Chlor-3-{1-(4-[N-acetyl-N-(2-dimethylamino-ethyl)amino]phenylamino)-1-(3,4-diaminophenyl)methylen}-2-indolinon

aus 6-Chlor-3-{1-(4-[N-acetyl-N-(2-dimethylamino-ethyl)amino]phenylamino)-1-(4-amino-3-nitrophenyl)methylen}-2-indolinon

(XVIII.4) 6-Chlor-3-{1-(4-[N-acetyl-N-(3-dimethylamino-propyl)amino]phenylamino)-1-(3,4-diaminophenyl)methylen}-2-indolinon

aus 6-Chlor-3-{1-(4-[N-acetyl-N-(3-dimethylamino-propyl)amino]phenylamino)-1-(4-amino-3-nitrophenyl)methylen}-2-indolinon

Beispiel XIX**1-Acetyl-6-fluor-3-[1-methoxy-1-(1-methylbenzimidazol-5-yl)methylen]-2-indolinon**

0.40 g 1-Acetyl-6-fluor-3-[1-methoxy-1-(4-methylamino-3-nitrophenyl)methylen]-2-indolinon werden in 5.0 ml Ameisensäure unter Zusatz von 0.20 g Raney-Nickel 3 Stunden unter 50 psi Wasserstoffatmosphäre hydriert. Der Katalysator wird abgesaugt und das Filtrat eingeengt. Der Rückstand wird mit Diethylether verrührt, nach Kristallisation abgesaugt, und getrocknet.

Ausbeute: 0.30 g (79 % der Theorie)

R_f-Wert: 0.8 (Kieselgel, Dichlormethan/Methanol/konz. Ammoniak = 90:10:1)

C₂₀H₁₆FN₃O₃

Massenspektrum: m/z = 366 [M⁺H]⁺

Analog Beispiel XIX wird folgende Verbindung hergestellt:

(XIX.1) 1-Acetyl-3-[1-methoxy-1-(1-methylbenzimidazol-5-yl)methylen]-2-indolinon aus 1-Acetyl-3-[1-methoxy-1-(4-methylamino-3-nitrophenyl)methylen]-2-indolinon

Beispiel XX:**4-(1-Methyl-4-piperazinyl-carbonyl)-1-nitrobenzol**

Zu einer Lösung von 12.0 ml N-Methylpiperazin und 30 ml Triethylamin in 600 ml Dichlormethan wird bei Raumtemperatur eine Lösung von 20.0 g 4-Nitrobenzoylchlorid in 100 ml Dichlormethan getropft. Die Reaktionslösung wird eine Stunde nachgerührt, anschließend dreimal mit Wasser gewaschen, mit Natriumsulfat getrocknet und zur Trockne eingeengt. Der Rückstand wird mit *tert*-Butylmethylether ausgerührt und bei 40 °C getrocknet.

Ausbeute: 16.7 g (62 % der Theorie)

R_f-Wert: 0.35 (Kieselgel, Dichlormethan/Methanol = 9:1)

C₁₂H₁₅N₃O₃

Massenspektrum: m/z = 250 [M+H]⁺

Analog Beispiel XX werden folgende Verbindungen hergestellt:

(XX.1) 4-[*N*-Methyl-*N*-(1-methyl-4-piperidinyl)-aminocarbonyl]-1-nitrobenzol
aus 4-Nitrobenzoylchlorid und 1-Methyl-4-methylamino-piperidin

(XX.2) 4-[*N*-Methyl-*N*-(2-dimethylamino-ethyl)-aminocarbonyl]-1-nitrobenzol
aus 4-Nitrobenzoylchlorid und N,N,N'-Trimethyl-1,2-diaminoethan, wobei auf das
Ausrühren mit *tert*-Butylmethylether verzichtet wird.

(XX.3) 4-[*N*-Methyl-*N*-(3-dimethylamino-propyl)-aminocarbonyl]-1-nitrobenzol
aus 4-Nitrobenzoylchlorid und N,N,N'-Trimethyl-1,3-diaminopropan, wobei auf das
Ausrühren mit *tert*-Butylmethylether verzichtet wird.

(XX.4) 4-(1-Methyl-4-piperazinyl-carbonyl-methyl)-1-nitrobenzol
aus 4-Nitrophenylacetylchlorid und 1-Methylpiperazin

(XX.5) 4-(Dimethylamino-carbonyl)-1-nitrobenzol
aus 4-Nitrobenzoylchlorid und Dimethylamin hydrochlorid

(XX.6) 4-[*N*-Methyl-*N*-(2-dimethylamino-ethyl)-aminosulfonyl]-1-nitrobenzol
aus 4-Nitrobenzolsulfonylchlorid und N,N,N'-Trimethyl-1,2-diaminoethan, wobei auf
das Ausrühren mit *tert*-Butylmethylether verzichtet wird.

(XX.7) 4-[*N*-Methyl-*N*-(3-dimethylamino-propyl)-aminosulfonyl]-1-nitrobenzol
aus 4-Nitrobenzolsulfonylchlorid und N,N,N'-Trimethyl-1,3-diaminopropan, wobei
auf das Ausrühren mit *tert*-Butylmethylether verzichtet wird.

(XX.8) 4-[*N*-Ethyl-*N*-(2-dimethylamino-ethyl)-aminocarbonyl]-1-nitrobenzol
aus 4-Nitrobenzoylchlorid und N-Ethyl,N',N'-Dimethyl-1,2-diaminoethan, wobei auf
das Ausrühren mit *tert*-Butylmethylether verzichtet wird.

(XX.9) 3-[*N*-Methyl-*N*-(2-dimethylamino-ethyl)-aminocarbonyl]-1-nitrobenzol

aus 3-Nitrobenzoylchlorid und N,N,N'-Trimethyl-1,2-diaminoethan

(XX.10) 4-(1-*t*-Butoxycarbonyl-4-piperazinyl-carbonyl)-nitrobenzol

aus 3-Nitrobenzoylchlorid und 1-*t*-Butoxycarbonyl-piperazin

(XX.11) 4-(1-*t*-Butoxycarbonyl-perhydro-1,4-diazepin-4-yl-carbonyl)-nitrobenzol

aus 3-Nitrobenzoylchlorid und 1-*t*-Butoxycarbonyl-perhydro-1,4-diazepin

(XX.12) 4-[*N*-Methyl-*N*-(2-{*N*'-methyl-*N*'-*t*-butoxycarbonyl-amino}-ethyl)-

aminocarbonyl]-1-nitrobenzol

aus 4-Nitrobenzoylchlorid und N,N'-Dimethyl-*N*-*t*-butoxycarbonyl-1,2-diaminoethan

Beispiel XXI:

4-(1-Methyl-4-piperazinyl-carbonyl)anilin

10.9 g 4-(1-Methyl-4-piperazinyl-carbonyl)-1-nitrobenzol werden in 90 ml Ethanol unter Zusatz von 1.1 g Raney-Nickel 35 Minuten bei Raumtemperatur unter 50 psi Wasserstoffatmosphäre hydriert. Vom Katalysator wird abgesaugt, das Filtrat eingeengt, der Rückstand mit Diethylether verrührt und getrocknet.

Ausbeute: 8.43 g (88 % der Theorie)

R_f-Wert: 0.30 (Kieselgel, Dichlormethan/Methanol = 9:1)

C₁₂H₁₇N₃O

Massenspektrum: m/z = 220 [M+H]⁺

Analog Beispiel XXI werden folgende Verbindungen hergestellt:

(XXI.1) 4-[*N*-Methyl-*N*-(1-methyl-4-piperidinyl)-aminocarbonyl]-anilin

aus 4-[*N*-Methyl-*N*-(1-methyl-4-piperidinyl)-aminocarbonyl]-1-nitrobenzol

(XXI.2) 4-[*N*-Methyl-*N*-(2-dimethylamino-ethyl)-aminocarbonyl]-1-anilin

aus 4-[*N*-Methyl-*N*-(2-dimethylamino-ethyl)-aminocarbonyl]-1-nitrobenzol, wobei auf das Verrühren mit Diethylether verzichtet wird.

(XXI.3) 4-[*N*-Methyl-*N*-(3-dimethylamino-propyl)-aminocarbonyl]-1-anilin
aus 4-[*N*-Methyl-*N*-(3-dimethylamino-propyl)-aminocarbonyl]-1-nitrobenzol, wobei
auf das Verrühren mit Diethylether verzichtet wird.

(XXI.4) 4-(1-Methyl-4-piperazinyl-carbonyl-methyl)anilin
aus 4-(1-Methyl-4-piperazinyl-carbonyl-methyl)-1-nitrobenzol

(XXI.5) N-Methoxyacetyl-*N*-methyl-4-amino-anilin
aus N-Methoxyacetyl-*N*-methyl-4-amino-nitrobenzol

(XXI.6) N-Acetyl-*N*-methyl-4-amino-anilin
aus N-Acetyl-*N*-methyl-4-amino-nitrobenzol

(XXI.7) 4-(Dimethylamino-carbonyl)-anilin
aus 4-(Dimethylamino-carbonyl)-1-nitrobenzol

(XXI.8) 1-(4-Aminophenyl)-3,5-dimethylpyrazol
aus 1-(4-Nitrophenyl)-3,5-dimethylpyrazol, welches dargestellt wird wie
beschrieben in: K. v. Auwers, A. Kreuder, Chem. Ber. 58 (1925) 1981

(XXI.9) 4-[*N*-Methyl-*N*-(2-dimethylamino-ethyl)-aminosulfonyl]-1-anilin
aus 4-[*N*-Methyl-*N*-(2-dimethylamino-ethyl)-aminosulfonyl]-1-nitrobenzol, wobei auf
das Verrühren mit Diethylether verzichtet wird.

(XXI.10) N-4-Aminobenzoyl-*N*-methyl-aminoacetonitril
aus N-4-Nitrobenzoyl-*N*-methyl-aminoacetonitril (hergestellt wie beschrieben in: D.
Clerin et al., Tetrahedron 32 (1976) 1055-1059), wobei als Katalysator Pd/C (5%)
und als Lösungsmittel Ethylacetat verwendet wird.

(XXI.11) 4-[*N*-Methyl-*N*-(3-dimethylamino-propyl)-aminosulfonyl]-1-anilin
aus 4-[*N*-Methyl-*N*-(3-dimethylamino-propyl)-aminosulfonyl]-1-nitrobenzol, wobei
auf das Verrühren mit Diethylether verzichtet wird.

(XXI.12) 4-[*N*-Ethyl-*N*-(2-dimethylamino-ethyl)-aminocarbonyl]-anilin
aus 4-[*N*-Ethyl-*N*-(2-dimethylamino-ethyl)-aminocarbonyl]-1-nitrobenzol, wobei auf
das Verrühren mit Diethylether verzichtet wird.

(XXI.13) 3-[*N*-Methyl-*N*-(2-dimethylamino-ethyl)-aminocarbonyl]-anilin
aus 3-[*N*-Methyl-*N*-(2-dimethylamino-ethyl)-aminocarbonyl]-1-nitrobenzol

(XXI.14) 4-(1-*t*-Butoxycarbonyl-4-piperazinyl-carbonyl)-anilin
aus 4-(1-*t*-Butoxycarbonyl-4-piperazinyl-carbonyl)-nitrobenzol

(XXI.15) 4-(1-*t*-Butoxycarbonyl-perhydro-1,4-diazepin-4-yl-carbonyl)-anilin
aus 4-(1-*t*-Butoxycarbonyl-perhydro-1,4-diazepin-4-yl-carbonyl)-nitrobenzol

(XXI.16) 4-[*N*-Methyl-*N*-(2-{*N*'-methyl-*N*'-*t*-butoxycarbonyl-amino}-ethyl)-
aminocarbonyl]-anilin
aus 4-[*N*-Methyl-*N*-(2-{*N*'-methyl-*N*'-*t*-butoxycarbonyl-amino}-ethyl)-aminocarbonyl]-
1-nitrobenzol

Die Synthesen folgender Verbindungen sind literaturbekannt:

(XXII) *N*-Acetyl-*N*-methyl-*p*-phenylenediamin
wird dargestellt wie beschrieben in: G.T. Morgan, W.R. Grist, J. Chem. Soc. 113
(1918) 688-694

(XXIII) 4-(2-Dimethylamino-ethoxy)-anilin
wird dargestellt wie beschrieben in: D.H. Hunter et al., Can. J. Chem. 62 (1984)
2015-2019

(XXIV) 4-(2-Diethylamino-ethylsulfonyl)-anilin
wird dargestellt wie beschrieben in: J. Walker, J. Chem. Soc. (1945) 630-633

Analog Beispiel XXIV wird folgende Verbindung hergestellt:

(XXIV.1) 4-Methylsulfonyl-anilin
aus 4-Acetamidophenylsulfinsäure und Dimethylsulfat

Die Synthesen folgender Verbindungen sind in der WO 01/27081 beschrieben:

(XXV) 4-(Pyrrolidin-1-ylmethyl)anilin

(XXV.1) *N*-(Dimethylaminomethylcarbonyl)-*N*-methyl-*p*-phenylenediamin

(XXV.2) *N*-Methyl-*N*-[(1-methylpiperazin-4-yl)methylcarbonyl]-*p*-phenylenediamin

(XXV.3) *N*-Acetyl-*N*-(2-dimethylamino-ethyl)-*p*-phenylenediamin

(XXV.4) *N*-Acetyl-*N*-(3-dimethylamino-propyl)-*p*-phenylenediamin

(XXV.5) *N*-Propionyl-*N*-(3-dimethylamino-propyl)-*p*-phenylenediamin

wird analog Verbindung XXV.4 hergestellt.

(XXV.6) *N*-Methansulfonyl-*N*-(2-dimethylamino-ethyl)-*p*-phenylenediamin

(XXV.7) *N*-Propansulfonyl-*N*-(2-dimethylamino-ethyl)-*p*-phenylenediamin

(XXV.8) 4-(Dimethylaminomethyl)-anilin

(XXV.9) *N*-(2-Dimethylamino-ethyl)-*N*-(pyridin-3-carbonyl)-*p*-phenylenediamin

(XXV.10) 4-(*N*-Ethyl-*N*-methyl-aminomethyl)-anilin

(XXV.11) 4-[(4-Methylpiperazin-1-yl)-methyl]-anilin

(XXV.12) 4-(*N*-Ethyl-*N*-*tert*-butoxycarbonyl-aminomethyl)-anilin

(XXV.13) 4-(*N*-Methyl-*N*-*tert*-butoxycarbonyl-aminomethyl)-anilin

(XXV.14) 4-{[1-(*tert*-Butoxycarbonyl)-piperazin-4-yl]-methyl}-anilin

(XXV.15) 4-(1-Methylimidazol-2-yl)-anilin

(XXV.16) 4-(Diethylaminomethyl)-anilin.

(XXV.17) 4-(1,2,4-Triazol-1-yl-methyl)-anilin

(XXV.18) 4-(1,2,3-Triazol-1-yl-methyl)-anilin

(XXV.19) 4-(1,2,3-Triazol-2-yl-methyl)-anilin

(XXV.20) *N*-Methansulfonyl-*N*-methyl-*p*-phenylenediamin

(XXV.21) *N*-Methansulfonyl-*N*-(2-trifluoracetylamino-ethyl)-*p*-phenylenediamin

(XXV.22) 4-(4-Hydroxypiperidin-1-yl-methyl)-anilin

(XXV.23) *N*-[(2-Dimethylamino-ethyl)-carbonyl]-*N*-methyl-*p*-phenylenediamin

(XXV.24) 4-[*N*-(2-Hydroxyethyl)-*N*-methyl-amino-methyl]-anilin

(XXV.25) (*R*)-4-(3-Hydroxypyrrolidin-1-yl-methyl)-anilin

wird dargestellt wie die beschriebene racemische Verbindung, wobei (*R*)-3-Hydroxypyrrolidin eingesetzt wird.

(XXV.26) (*S*)-4-(3-Hydroxypyrrolidin-1-yl-methyl)-anilin

wird dargestellt wie die beschriebene racemische Verbindung, wobei (*S*)-3-Hydroxypyrrolidin eingesetzt wird.

(XXV.27) *N*-Ethansulfonyl-*N*-(2-dimethylamino-ethyl)-*p*-phenylenediamin

(XXV.28) *N*-Propionyl-*N*-(3-dimethylamino-propyl)-*p*-phenylenediamin

wird dargestellt analog Verbindung XXV.4, wobei Propionsäureanhydrid anstelle von Essigsäureanhydrid verwendet wird.

(XXV.29) *N*-Propionyl-*N*-(2-dimethylamino-ethyl)-*p*-phenylenediamin

(XXV.30) 4-(1-Ethylimidazol-2-yl)-anilin

(XXV.31) 4-[*N*-(2-Methoxyethyl)-*N*-methyl-amino-methyl]-anilin

(XXV.32) (S)-4-([2-Hydroxymethyl-pyrrolidin-1-yl]-methyl)-anilin

wird dargestellt analog der beschriebenen Verbindung 4-(3-Hydroxypyrrolidin-1-yl-methyl)-anilin ausgehend von (S)-Prolinol und 4-Nitrobenzylbromid

(XXV.33) 4-(Morpholin-4-yl-methyl)-anilin

(XXV.34) 4-(*N*-Isobutyl-*N*-*tert*-butoxycarbonyl-aminomethyl)-anilin

wird dargestellt analog Verbindung XXV.12, wobei Isobutylamin anstelle von Ethylamin verwendet wird.

(XXV.35) *N*-Methansulfonyl-*N*-(2-dimethylamino-ethyl)-3-chlor-*p*-phenylenediamin

Beispiel XXVI:

N-Methoxyacetyl-*N*-methyl-4-amino-nitrobenzol

Eine Suspension von 15.4 g *N*-Methyl-4-nitroanilin in 100 ml Tetrahydrofuran und 38.5 ml Triethylamin wird tropfenweise mit einer Lösung von 10.0 g Methoxyacetylchlorid in 30 ml THF versetzt. Die Reaktionsmischung wird 15 Stunden gerührt, dann nochmals mit 10 g Methoxyacetylchlorid in 30 ml THF versetzt. Nach weiteren

5 Stunden wird das Lösungsmittel abdestilliert, der Rückstand in Dichlormethan aufgenommen und zweimal mit verdünnter Salzsäure extrahiert. Die organische Phase wird über Magnesiumsulfat getrocknet und eingeengt. Der Rückstand wird chromatografisch an Kieselgel gereinigt (Fliessittel: Dichlormethan/Ethylacetat 9:1, dann 8:2).

Ausbeute: 19.2 g (93 % der Theorie)

R_f-Wert: 0.66 (Kieselgel, Ethylacetat/Methanol = 9:1)

C₁₀H₁₂N₂O₄

Massenspektrum: m/z = 225 [M+H]⁺; 247 [M+Na]⁺

Analog Beispiel XXVI wird folgende Verbindung hergestellt:

(XXVI.1) N-Acetyl-N-methyl-4-amino-nitrobenzol

Die Synthesen folgender Verbindungen sind literaturbekannt:

(XXVII) N-(4-Aminophenyl)-2-pyrrolidon

wird dargestellt wie beschrieben in: W. Reppe et al., Justus Liebigs Ann. Chem. 596 (1955) 204

(XXVIII) (4-Aminobenzyl)-pyridin-2-yl-amin

wird dargestellt wie beschrieben in: V. Martinez-Barrasa, et al., Tetrahedron 56 (2000) 2481-2490

Beispiel XXIX:

N-[2-(Dimethylamino)-ethyl]-sufanilsäureamid

5.26 g Sulfanilsäurefluorid und 16.5 ml N,N-Dimethyl-ethylendiamin werden 4 Stunden bei 100 °C gerührt, anschließend in Ethylacetat gelöst und dreimal mit Kochsalzlösung extrahiert. Der durch Einengen der organischen Phase erhaltene Rückstand wird aus Diethylether kristallisiert und bei 60 °C getrocknet.

Ausbeute: 4.1 g (56 % der Theorie)

Schmelzpunkt: 86-88 °C

C₁₀H₁₇N₃O₂S

Massenspektrum: m/z = 244 [M+H]⁺; 242 [M-H]⁻

Analog Beispiel XXIX wird folgende Verbindung hergestellt:

(XXIX.1) N-[3-(Dimethylamino)-propyl]-sufanilsäureamid
aus Sulfanilsäurefluorid und N,N-Dimethyl-1,3-diaminopropan

Die Synthese folgender Verbindung ist in der internationalen Anmeldung WO
01/27081 beschrieben:

(XXX) N-(Dimethylaminomethylcarbonyl)-N-methyl-3-methoxy-p-phenyldiamin

Herstellung der Endverbindungen:

Beispiel 1.0

3-(Z)-[1-{4-[N-Propionyl-N-(3-dimethylamino-propyl)-amino]phenylamino}-1-(2-dibenzylamino-4-oxazolyl)-methylen]-2-indolinon

0.935 g 1-Acetyl-3-[1-methoxy-1-(2-dibenzylamino-4-oxazolyl)-methylen]-2-indolinon (Edukt XVI.5) und 0.549 g N-Propionyl-N-(3-dimethylamino-propyl)-p-phenylenediamin (Edukt XXV.5) werden in 10 ml Dimethylformamid gelöst und 3 Stunden bei 120 °C gerührt. Nach dem Abkühlen werden 5 ml Methanol und 2 ml 2 molare Natronlauge zugegeben und eine weitere Stunde bei Raumtemperatur gerührt. Nach Zugabe von 60 ml Wasser zweimal mit Essigester extrahiert. Der aus den vereinigten organischen Phasen durch entfernen des Lösungsmittels erhaltene Rückstand wird über eine Kieselgelsäule mit Dichlormethan/Methanol/konz. Ammoniak = 90:10:1 als Laufmittel chromatographisch gereinigt. Das so erhaltene Rohprodukt wird mit eiskaltem Diethylether verrührt, abgesaugt und bei 80 °C getrocknet.

Ausbeute: 0.40 g (31% der Theorie)

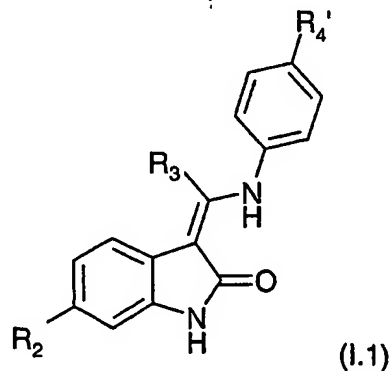
R_f-Wert: 0.5 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konz. Ammoniak = 85:15:1.5)

Fp.: 204-205 °C

C₄₀H₄₂N₆O₃

Massenspektrum: m/z = 655 [M+H]⁺; m/z = 653 [M-H]⁻

Analog Beispiel 1.0 werden aus den jeweils angegebenen Edukten folgende Verbindungen der allgemeinen Formel I.1 hergestellt:



Bei- spiel	R ₂	R ₃	R ₄ '	Edukte	Summen- formel	Massen- spektrum	Fp. [°C]	R _r Wert*
1.1	H	3-Furyl-	-CH ₂ -NMe ₂	XVI.4 XXV.8	C ₂₂ H ₂₁ N ₃ O ₂	358 [M-H] ⁻	220- 222	0.5 (A)
1.2	H	3-Furyl-	-N(CH ₃)- CO-CH ₂ - NMe ₂	XVI.4 XXV.1	C ₂₄ H ₂₄ N ₄ O ₃	417 [M+H] ⁺ 415 [M-H] ⁻	243- 245	0.6 (B)
1.3	H	2-Methyl- isodinol-1,3- dion-5-yl-	-CH ₂ -NMe ₂	XVI.3 XXV.8	C ₂₇ H ₂₄ N ₄ O ₃	451 [M-H] ⁻	248- 251	0.08 (C)
1.4	H	2-Methyl- isodinol-1,3- dion-5-yl-	-N(CH ₃)- CO-CH ₂ - NMe ₂	XVI.3 XXV.1	C ₂₉ H ₂₇ N ₅ O ₄	510 [M+H] ⁺	244- 246	0.33 (D)
1.5	H	2-Methyl- isodinol-1,3- dion-5-yl-	-N(COMe)- (CH ₂) ₂ -NMe ₂	XVI.3 XXV.3	C ₃₀ H ₂₉ N ₅ O ₄	524 [M+H] ⁺	182- 185	0.2 (C)
1.6	Cl	1,2- (Methylen- dioxy)-phen- 4-yl-	-N(SO ₂ Me)- (CH ₂) ₂ -NMe ₂	XVI XXV.6	C ₂₇ H ₂₇ CIN ₄ O ₅ S	555/557 [M+H] ⁺ 553/555 [M- H] ⁻	235- 237	0.4 (A)
1.7	Cl	1,2- (Methylen- dioxy)-phen- 4-yl-	-CH ₂ -NMe ₂	XVI XXV.8	C ₂₅ H ₂₂ CIN ₃ O ₃	446/448 [M- H] ⁻	256- 258	0.4 (A)
1.8	Cl	1,2- (Methylen- dioxy)-phen- 4-yl-	-N(CH ₃)- CO-CH ₂ - NMe ₂	XVI XXV.1	C ₂₇ H ₂₅ CIN ₄ O ₄	505/507 [M+H] ⁺ 503/505 [M- H] ⁻	269- 270	0.3 (A)
1.9	Cl	1,2- (Methylen- dioxy)-phen- 4-yl-	-N(COMe)- (CH ₂) ₃ -NMe ₂	XVI XXV.4	C ₂₉ H ₂₉ CIN ₄ O ₄	533/535 [M+H] ⁺ 531/533 [M- H] ⁻	219- 220	0.3 (A)

1.10	Cl	1,2-(Methylen-dioxy)-phen-4-yl-	-N(COMe)-(CH ₂) ₂ -NMe ₂	XVI XXV.3	C ₂₈ H ₂₇ ClN ₄ O ₄	519/521 [M+H] ⁺ 517/519 [M-H] ⁻	217-218	0.3 (A)
1.11	Cl	1,2-(Methylen-dioxy)-phen-4-yl-	-CH ₂ -pyrrolidin-1-yl	XVI XXV	C ₂₇ H ₂₄ ClN ₃ O ₃	474/476 [M+H] ⁺ 472/474 [M-H] ⁻	226-228	0.45 (A)
1.12	Cl	1,2-(Methylen-dioxy)-phen-4-yl-	-CO-(1-methyl-piperazin-4-yl)	XVI XXI	C ₂₈ H ₂₅ ClN ₄ O ₄	517/519 [M+H] ⁺ 515/517 [M-H] ⁻	n.d.	0.3 (A)
1.13	Cl	1,2-(Methylen-dioxy)-phen-4-yl-	-N(CH ₃)-CO-CH ₂ (1-methylpiperazin-4-yl)	XVI XXV.2	C ₃₀ H ₃₀ ClN ₅ O ₄	560/562 [M+H] ⁺ 558/560 [M-H] ⁻	265-266	0.3 (A)
1.14	Cl	1,2-(Methylen-dioxy)-phen-4-yl-	-N(CO-3-pyridyl)-(CH ₂) ₂ -NMe ₂	XVI XXV.9	C ₃₂ H ₂₈ ClN ₅ O ₄	582/584 [M+H] ⁺ 580/582 [M-H] ⁻	241-242	0.3 (A)
1.15	Cl	1,2-(Methylen-dioxy)-phen-4-yl-	-CH ₂ -N(Me)Et	XVI XXV.10	C ₂₆ H ₂₄ ClN ₃ O ₃	462/464 [M+H] ⁺	200-203	0.45 (A)
1.16	Cl	1,2-(Methylen-dioxy)-phen-4-yl-	-CH ₂ -(1-methylpiperazin-4-yl)	XVI XXV.11	C ₂₈ H ₂₇ ClN ₄ O ₃	503/505 [M+H] ⁺	215-217	0.33 (A)
1.17	Cl	1,2-(Methylen-dioxy)-phen-4-yl-	-CH ₂ -N(Et)-C(O)O-tBu	XVI XXV.12	C ₃₀ H ₃₀ ClN ₃ O ₅	548/550 [M+H] ⁺	234-237	0.37 (A)

1.18	Cl	1,2-(Methylen-dioxy)-phen-4-yl-	-CH ₂ -N(Me)-C(O)O-tBu	XVI XXV.13	C ₂₉ H ₂₈ CIN ₃ O ₅	534/536 [M+H] ⁺	221-224	0.57 (A)
1.19	Cl	1,2-(Methylen-dioxy)-phen-4-yl-	-CH ₂ -(1-(C(O)O-tBu)-piperazin-4-yl)	XVI XXV.14	C ₃₂ H ₃₃ CIN ₄ O ₅	589/591 [M+H] ⁺	170-173	0.53 (A)
1.20	Cl	1,2-(Methylen-dioxy)-phen-4-yl-	-SO ₂ -(CH ₂) ₂ -NEt ₂	XVI XXIV	C ₂₈ H ₂₈ CIN ₃ O ₅ S	554/556 [M+H] ⁺ 552/554 [M-H] ⁻	215-217	0.4 (E)
1.21	Cl	1,2-(Methylen-dioxy)-phen-4-yl-	-O-(CH ₂) ₂ -NMe ₂	XVI XXIII	C ₂₆ H ₂₄ CIN ₃ O ₄	476/478 [M-H] ⁻	196-199	0.24 (A)
1.22	Cl	1,2-(Ethylen-dioxy)-phen-4-yl-	-CH ₂ -NMe ₂	XVI.1 XXV.8	C ₂₆ H ₂₄ CIN ₃ O ₃	460/462 [M-H] ⁻	195-197	0.10 (E)
1.23	Cl	1,2-(Ethylen-dioxy)-phen-4-yl-	-N(SO ₂ Me)-(CH ₂) ₂ -NMe ₂	XXV.6	C ₂₈ H ₂₉ CIN ₄ O ₅ S	569/571 [M+H] ⁺	220-223	0.17 (E)
1.24	Cl	1,2-(Ethylen-dioxy)-phen-4-yl-	-N(CH ₃)-CO-CH ₂ -NMe ₂	XVI.1 XXV.1	C ₂₈ H ₂₇ CIN ₄ O ₄	519/521 [M+H] ⁺	281-284	0.32 (C)
1.25	Cl	1,2-(Ethylen-dioxy)-phen-4-yl-	-CO-(1-methyl-piperazin-4-yl)	XVI.1 XXI	C ₂₉ H ₂₇ CIN ₄ O ₄	531/533 [M+H] ⁺	258-262	0.08 (C)
1.26	Cl	1,2-(Ethylen-dioxy)-phen-4-yl-	-N(COMe)-(CH ₂) ₂ -NMe ₂	XVI.1 XXV.3	C ₂₉ H ₂₉ CIN ₄ O ₄	533/535 [M+H] ⁺	213-215	0.39 (C)

1.27	Cl	1,2-(Difluor-methylen-dioxy)-phen-4-yl-	-CH ₂ -N(Me)-C(O)O-tBu	XVI.2 XXV.13	C ₂₉ H ₂₆ ClF ₂ N ₃ O ₅	592/594 [M+Na] ⁺	185-187	0.89 (N)
1.28	Cl	1,2-(Difluor-methylen-dioxy)-phen-4-yl-	-CO-(1-methyl-piperazin-4-yl)	XVI.2 XXI	C ₂₈ H ₂₃ ClF ₂ N ₄ O ₄	553/555 [M+H] ⁺	237-239	0.18 (C)
1.29	Cl	1,2-(Difluor-methylen-dioxy)-phen-4-yl-	-CH ₂ -NMe ₂	XVI.2 XXV.8	C ₂₅ H ₂₀ ClF ₂ N ₃ O ₃	484/486 [M+H] ⁺	225-228	0.22 (C)
1.30	Cl	1,2-(Difluor-methylen-dioxy)-phen-4-yl-	-N(COMe)-(CH ₂) ₂ -NMe ₂	XVI.2 XXV.3	C ₂₈ H ₂₅ ClF ₂ N ₄ O ₄	555/557 [M+H] ⁺	202-206	0.15 (C)
1.31	Cl	1,2-(Difluor-methylen-dioxy)-phen-4-yl-	-N(CH ₃)-CO-CH ₂ -NMe ₂	XVI.2 XXV.1	C ₂₇ H ₂₃ ClF ₂ N ₄ O ₄	541/543 [M+H] ⁺	254-259	0.19 (C)
1.32	COO Me	1,2-(Ethylen-dioxy)-phen-4-yl-	-CH ₂ -NMe ₂	XVI.6 XXV.8	C ₂₈ H ₂₇ N ₃ O ₅	486 [M+H] ⁺ 484 [M-H] ⁻	220-222	0.35 (G)
1.33	COO Me	1,2-(Ethylen-dioxy)-phen-4-yl-	-N(CH ₃)-CO-CH ₂ -(1-methylpiperazin-4-yl)	XVI.6 XXV.2	C ₃₃ H ₃₅ N ₅ O ₆	598 [M+H] ⁺	176-179	0.26 (G)
1.34	F	1,2-(Ethylen-dioxy)-phen-4-yl-	-N(COMe)-(CH ₂) ₂ -NMe ₂	XVI.7 XXV.3	C ₂₉ H ₂₉ FN ₄ O ₄	517 [M+H] ⁺	142-144	0.47 (P)
1.35	F	1,2-(Ethylen-dioxy)-phen-4-yl-	-CO-N(Me)-(1-methyl-piperidin-4-yl)	XVI.7 XXI.1	C ₃₁ H ₃₁ FN ₄ O ₄	543 [M+H] ⁺	231-234	0.54 (P)

1.36	F	1,2-(Ethylene-dioxy)-phen-4-yl-	-CH ₂ -NMe ₂	XVI.7 XXV.8	C ₂₆ H ₂₄ FN ₃ O ₃	446 [M+H] ⁺	201-203	0.55 (A)
1.37	F	1,2-(Ethylene-dioxy)-phen-4-yl-	-CH ₂ -N(Et)-C(O)O- <i>t</i> Bu	XVI.7 XXV.12	C ₃₁ H ₃₂ FN ₃ O ₅	568 [M+Na] ⁺	Nicht bestimmt	0.67 (P)
1.38	F	1,2-(Ethylene-dioxy)-phen-4-yl-	1-Methyl-imidazol-2-yl	XVI.7 XXV.15	C ₂₇ H ₂₁ FN ₄ O ₃	469 [M+H] ⁺	230-233	0.54 (A)
1.39	F	1-Methyl-benzimidazo-1-5-yl	-CH ₂ -NMe ₂	XIX XXV.8	C ₂₆ H ₂₄ FN ₅ O	442 [M+H] ⁺	248-252	0.62 (P)
1.40	H	1-Methyl-benzimidazo-1-5-yl	-CH ₂ -NMe ₂	XIX.1 XXV.8	C ₂₆ H ₂₅ N ₅ O	424 [M+H] ⁺	250-253	0.51 (P)
1.41	Cl	Chinoxalin-6-yl	-N(SO ₂ Me)-(CH ₂) ₂ -NMe ₂	XVI.10 XXV.6	C ₂₈ H ₂₇ CIN ₆ O ₃ S	563/565 [M+H] ⁺	180-185	0.49 (A)
1.42	Cl	Chinoxalin-6-yl	-N(CH ₃)-CO-CH ₂ -(1-methylpiperazin-4-yl)	XVI.10 XXV.2	C ₃₁ H ₃₀ CIN ₇ O ₂	568/570 [M+H] ⁺	223-227	0.35 (A)
1.43	Cl	Chinoxalin-6-yl	-N(COMe)-(CH ₂) ₂ -NMe ₂	XVI.10 XXV.3	C ₂₉ H ₂₇ CIN ₆ O ₂	527/529 [M+H] ⁺	200-205	0.34 (A)
1.44	Cl	Chinoxalin-6-yl	-CO-(1-methyl-piperazin-4-yl)	XVI.10 XXI	C ₂₉ H ₂₅ CIN ₆ O ₂	525/527 [M+H] ⁺	235-240	0.48 (A)
1.45	Cl	Chinoxalin-6-yl	-CH ₂ -NMe ₂	XVI.10 XXV.8	C ₂₆ H ₂₂ CIN ₅ O	454/456 [M-H] ⁻	258-260	0.33 (A)
1.46	Cl	Chinoxalin-6-yl	1-Methyl-imidazol-2-yl	XVI.10 XXV.15	C ₂₇ H ₁₉ CIN ₆ O	477/479 [M-H] ⁻	282-286	0.51 (A)

1.47	COO Me	1,2- (Ethylen- dioxy)-phen- 4-yl-	-CH ₂ -NEt ₂	XVI.6 XXV.16	C ₃₀ H ₃₁ N ₃ O ₅	512 [M-H] ⁻	168- 170	0.33 (Q)
1.48	COO Me	1,2- (Ethylen- dioxy)-phen- 4-yl-	-N(COMe)- (CH ₂) ₂ -NMe ₂	XVI.6 XXV.3	C ₃₁ H ₃₂ N ₄ O ₆	557 [M+H] ⁺ 555 [M-H] ⁻	222- 224	0.31 (G)
1.49	COO Me	1,2- (Ethylen- dioxy)-phen- 4-yl-	-CO-N(Me)- (CH ₂) ₂ -NMe ₂	XVI.6 XXI.2	C ₃₁ H ₃₂ N ₄ O ₆	557 [M+H] ⁺ 555 [M-H] ⁻	n.d.	0.23 (G)
1.50	COO Me	1,2- (Ethylen- dioxy)-phen- 4-yl-	-CO-N(Me)- (CH ₂) ₃ -NMe ₂	XVI.6 XXI.3	C ₃₂ H ₃₄ N ₄ O ₆	571 [M+H] ⁺ 569 [M-H] ⁻	n.d.	0.10 (G)
1.51	COO Me	1,2- (Ethylen- dioxy)-phen- 4-yl-	-CH ₂ -N(Et)- C(O)O-tBu	XVI.6 XXV.12	C ₃₃ H ₃₅ N ₃ O ₇	586 [M+H] ⁺ 584 [M-H] ⁻	238 (Zerset- zung)	0.31 (G)
1.52	COO Me	1,2- (Ethylen- dioxy)-phen- 4-yl-	-CH ₂ - N(Me)Et	XVI.6 XXV.10	C ₂₉ H ₂₉ N ₃ O ₅	500 [M+H] ⁺	192- 193	0.26 (G)
1.53	COO Me	1,2- (Ethylen- dioxy)-phen- 4-yl-	-CH ₂ - pyrrolidin-1- yl	XVI.6 XXV	C ₃₀ H ₂₉ N ₃ O ₅	512 [M+H] ⁺ 510 [M-H] ⁻	246- 248	0.34 (G)
1.54	COO Me	1,2- (Ethylen- dioxy)-phen- 4-yl-	-N(CH ₃)- CO-CH ₂ - NMe ₂	XVI.6 XXV.1	C ₃₀ H ₃₀ N ₄ O ₆	543 [M+H] ⁺ 541 [M-H] ⁻	231- 233	0.35 (G)
1.55	COO Me	1,2- (Ethylen- dioxy)-phen- 4-yl-	-N(SO ₂ Me)- (CH ₂) ₂ -NMe ₂	XVI.6 XXV.6	C ₃₀ H ₃₂ N ₄ O ₇ S	591 [M-H] ⁻	244- 246	0.39 (G)

1.56	COO Me	1,2- (Ethylene- dioxy)-phen- 4-yl-	-CH ₂ -(1- methylpiper- azin-4-yl)	XVI.6 XXV.11	C ₃₁ H ₃₂ N ₄ O ₅	541 [M+H] ⁺ 539 [M-H] ⁻	258- 259	0.39 (G)
1.57	COO Me	1,2- (Ethylene- dioxy)-phen- 4-yl-	-CO-(1- methyl-pipe- razin-4-yl)	XVI.6 XXI	C ₃₁ H ₃₀ N ₄ O ₆	555 [M+H] ⁺ 553 [M-H] ⁻	271- 273	0.35 (G)
1.58	COO Me	1,2- (Methylene- dioxy)-phen- 4-yl-	-CH ₂ -N ₂ Et	XVI.11 XXV.16	C ₂₉ H ₂₉ N ₃ O ₅	498 [M-H] ⁻	206	0.23 (G)
1.59	COO Me	1,2- (Methylene- dioxy)-phen- 4-yl-	-CH ₂ -NMe ₂	XVI.11 XXV.8	C ₂₇ H ₂₅ N ₃ O ₅	472 [M+H] ⁺	234	0.20 (G)
1.60	COO Me	1,2- (Methylene- dioxy)-phen- 4-yl-	-N(CH ₃)- CO-CH ₂ -(1- methylpipe- razin-4-yl)	XVI.11 XXV.2	C ₃₂ H ₃₃ N ₅ O ₆	584 [M+H] ⁺ 582 [M-H] ⁻	152	0.12 (G)
1.61	COO Me	1,2- (Methylene- dioxy)-phen- 4-yl-	-N(COMe)- (CH ₂) ₂ -NMe ₂	XVI.11 XXV.3	C ₃₀ H ₃₀ N ₄ O ₆	543 [M+H] ⁺ 541 [M-H] ⁻	206	0.30 (G)
1.62	COO Me	1,2- (Methylene- dioxy)-phen- 4-yl-	-CH ₂ -N(Et)- C(O)O-tBu	XVI.11 XXV.12	C ₃₂ H ₃₃ N ₃ O ₇	572 [M+H] ⁺ 570 [M-H] ⁻	233	0.29 (R)
1.63	COO Me	1,2- (Methylene- dioxy)-phen- 4-yl-	-O(CH ₂) ₂ - NMe ₂	XVI.11 XXIII	C ₂₈ H ₂₇ N ₃ O ₆	500 [M-H] ⁻	243	0.29 (G)
1.64	COO Me	1,2- (Methylene- dioxy)-phen- 4-yl-	-CO-N(Me)- (CH ₂) ₂ -NMe ₂	XVI.11 XXI.2	C ₃₀ H ₃₀ N ₄ O ₆	543 [M+H] ⁺ 541 [M-H] ⁻	173	0.30 (G)

1.65	F	1-Methyl-benzimidazo- l-5-yl	-CH ₂ -(1,2,4-triazol-1-yl)	XIX XXV.17	C ₂₆ H ₂₀ FN ₇ O	466 [M+H] ⁺	268- 272	0.70 (P)
1.66	F	1-Methyl-benzimidazo- l-5-yl	-CH ₂ -(1,2,3-triazol-1-yl)	XIX XXV.18	C ₂₆ H ₂₀ FN ₇ O	466 [M+H] ⁺	220- 225	0.61 (P)
1.67	F	1-Methyl-benzimidazo- l-5-yl	-CH ₂ -(1,2,3-triazol-2-yl)	XIX XXV.19	C ₂₆ H ₂₀ FN ₇ O	466 [M+H] ⁺	253- 256	0.71 (P)
1.68	F	1-Methyl-benzimidazo- l-5-yl	-CH ₂ -CO-(1-methyl-piperazin-4-yl)	XIX XXI.4	C ₃₀ H ₂₉ FN ₆ O ₂	525 [M+H] ⁺	158- 165	0.55 (P)
1.69	F	1-Methyl-benzimidazo- l-5-yl	-N(COMe)-(CH ₂) ₂ -NMe ₂	XIX XXV.3	C ₂₉ H ₂₉ FN ₆ O ₂	513 [M+H] ⁺	163- 167	0.49 (P)
1.70	F	1-Methyl-benzimidazo- l-5-yl	1-Methyl-imidazol-2-yl	XIX XXV.15	C ₂₇ H ₂₁ FN ₆ O	465 [M+H] ⁺	279- 284 (Zersetzung)	0.59 (P)
1.71	F	1-Methyl-benzimidazo- l-5-yl	-N(CH ₃)-CO-CH ₂ -(1-methylpiperazin-4-yl)	XIX XXV.2	C ₃₁ H ₃₂ FN ₇ O ₂	554 [M+H] ⁺	136- 143	0.3 (P)
1.72	F	1-Methyl-benzimidazo- l-5-yl	-N(CH ₃)-CO-CH ₂ -OCH ₃	XIX XXI.5	C ₂₇ H ₂₄ FN ₅ O ₃	486 [M+H] ⁺	168- 172	0.5 (P)
1.73	F	1-Methyl-benzimidazo- l-5-yl	2-pyrrolidon-1-yl	XIX XXVII	C ₂₇ H ₂₂ FN ₅ O ₂	468 [M+H] ⁺	276- 279	0.5 (P)
1.74	F	1-Methyl-benzimidazo- l-5-yl	-N(CH ₃)-COCH ₃	XIX XXI.6	C ₂₆ H ₂₂ FN ₅ O ₂	456 [M+H] ⁺	322- 326	0.6 (P)
1.75	F	1-Methyl-benzimidazo- l-5-yl	-N(CH ₃)-SO ₂ CH ₃	XIX XXV.20	C ₂₅ H ₂₂ FN ₅ O ₃ S	492 [M+H] ⁺	311- 317	0.6 (P)

1.76	F	1-Methyl-benzimidazol-5-yl	-SO ₂ CH ₃	XIX XXIV.1	C ₂₄ H ₁₉ FN ₄ O ₃ S	463 [M+H] ⁺	300-303	0.7 (P)
1.77	F	1-Methyl-benzimidazol-5-yl	-CO-NMe ₂	XIX XXI.7	C ₂₆ H ₂₂ FN ₅ O ₂	456 [M+H] ⁺	320	0.6 (P)
1.78	F	1-Methyl-benzimidazol-5-yl	3,5-dimethyl-pyrazol-1-yl	XIX XXI.8	C ₂₈ H ₂₃ FN ₆ O	479 [M+H] ⁺	297-301	0.8 (P)
1.79	F	1-Methyl-benzimidazol-5-yl	-CO-(1-methyl-piperazin-4-yl)	XIX XXI	C ₂₉ H ₂₇ FN ₆ O ₂	511 [M+H] ⁺	257-262	0.6 (P)
1.80	F	1-Methyl-benzimidazol-5-yl	-N(CH ₃)-CO-CH ₂ -NMe ₂	XIX XXV.1	C ₂₈ H ₂₇ FN ₆ O ₂	499 [M+H] ⁺	248-257	0.5 (P)
1.81	F	1-Methyl-benzimidazol-5-yl	-SO ₂ -N(Me)-(CH ₂) ₂ -NMe ₂	XIX XXI.9	C ₂₈ H ₂₉ FN ₆ O ₃ S	549 [M+H] ⁺	134-138	0.4 (P)
1.82	F	1-Methyl-benzimidazol-5-yl	-CO-N(Me)-CH ₂ CN	XIX XXI.10	C ₂₇ H ₂₁ FN ₆ O ₂	481 [M+H] ⁺	128-134	0.9 (P)
1.83	F	1-Methyl-benzimidazol-5-yl	-N(SO ₂ Me)-(CH ₂) ₂ -NH ₂	XIX XXV.21	C ₂₆ H ₂₅ FN ₆ O ₃ S	521 [M+H] ⁺	205-211	0.6 (P)
1.84	H	1-Methyl-benzotriazol-5-yl	-CH ₂ -NMe ₂	XVI.12 XXV.8	C ₂₅ H ₂₄ FN ₆ O	425 [M+H] ⁺	285-297	0.19 (C)
1.85	Cl	1,2-(Ethylen-dioxy)-phen-4-yl-	-CH ₂ -(4-hydroxy-piperidin-1-yl)	XVI.1 XXV.22	C ₂₉ H ₂₈ CIN ₃ O ₄	518/520 [M+H] ⁺	260-263	0.19 (E)
1.86	Cl	1,2-(Ethylen-dioxy)-phen-4-yl-	-N(CH ₃)-CO-(CH ₂) ₂ -NMe ₂	XVI.1 XXV.23	C ₂₉ H ₂₉ CIN ₄ O ₄	533/535 [M+H] ⁺	246-248	0.05 (E)

1.87	Cl	1,2-(Ethylen-dioxy)-phen-4-yl-	-CH ₂ -N(Me)Et	XVI.1 XXV.10	C ₂₇ H ₂₆ CIN ₃ O ₃	476/478 [M+H] ⁺	192-195	0.19 (E)
1.88	Cl	1,2-(Ethylen-dioxy)-phen-4-yl-	-CH ₂ -N(Me)-(CH ₂) ₂ -OH	XVI.1 XXV.24	C ₂₇ H ₂₆ CIN ₃ O ₄	492/494 [M+H] ⁺	128-133	0.17 (E)
1.89	Cl	1,2-(Ethylen-dioxy)-phen-4-yl-	(<i>R</i>)-CH ₂ -(3-hydroxy-pyrrolidin-1-yl)	XVI.1 XXV.25	C ₂₈ H ₂₆ CIN ₃ O ₄	504/506 [M+H] ⁺	148-151	0.17 (E)
1.90	Cl	1,2-(Ethylen-dioxy)-phen-4-yl-	-N(SO ₂ Me)-(CH ₂) ₂ -NMe ₂	XVI.1 XXV.6	C ₂₈ H ₂₉ CIN ₄ O ₅ S	569/571 [M+H] ⁺	219-223	0.18 (E)
1.91	Cl	1,2-(Ethylen-dioxy)-phen-4-yl-	(<i>S</i>)-CH ₂ -(3-hydroxy-pyrrolidin-1-yl)	XVI.1 XXV.26	C ₂₈ H ₂₆ CIN ₃ O ₄	504/506 [M+H] ⁺	148-151	0.17 (E)
1.92	Cl	1,2-(Ethylen-dioxy)-phen-4-yl-	-CH ₂ -(1-methylpiperazin-4-yl)	XVI.1 XXV.11	C ₂₉ H ₂₉ CIN ₄ O ₃	517/519 [M+H] ⁺	150 (Zersetzung)	0.05 (E)
1.93	Cl	1,2-(Ethylen-dioxy)-phen-4-yl-	-SO ₂ -N(Me)-(CH ₂) ₃ -NMe ₂	XVI.1 XXI.11	C ₂₉ H ₃₁ CIN ₄ O ₅ S	583/585 [M+H] ⁺	200-210	0.10 (T)
1.94	Cl	1,2-(Ethylen-dioxy)-phen-4-yl-	-N(SO ₂ Et)-(CH ₂) ₂ -NMe ₂	XVI.1 XXV.27	C ₂₉ H ₃₁ CIN ₄ O ₅ S	583/585 [M+H] ⁺	185-188	0.18 (E)
1.95	Cl	1,2-(Ethylen-dioxy)-phen-4-yl-	-SO ₂ -N(Me)-(CH ₂) ₂ -NMe ₂	XVI.1 XXI.9	C ₂₈ H ₂₉ CIN ₄ O ₅ S	569/571 [M+H] ⁺	178-180	0.05 (E)

1.96	Cl	1,2-(Ethylen-dioxy)-phen-4-yl-	-N(COMe)-(CH ₂) ₃ -NMe ₂	XVI.1 XXV.4	C ₃₀ H ₃₁ CIN ₄ O ₄	547/549 [M+H] ⁺	133-135	0.05 (T)
1.97	Cl	1,2-(Ethylen-dioxy)-phen-4-yl-	-N(COEt)-(CH ₂) ₃ -NMe ₂	XVI.1 XXV.28	C ₃₁ H ₃₃ CIN ₄ O ₄	561/563 [M+H] ⁺	sintert ab 120	0.13 (T)
1.98	Cl	1,2-(Ethylen-dioxy)-phen-4-yl-	-N(COEt)-(CH ₂) ₂ -NMe ₂	XVI.1 XXV.29	C ₃₀ H ₃₁ CIN ₄ O ₄	547/549 [M+H] ⁺	sintert ab 130	0.05 (E)
1.99	Cl	1,2-(Ethylen-dioxy)-phen-4-yl-	-N(CH ₃)-CO-CH ₂ -(1-methylpiperazin-4-yl)	XVI.1 XXV.2	C ₃₀ H ₃₁ CIN ₅ O ₄	572/574 [M-H] ⁺	235	0.2 (G)
1.100	Cl	1,2-(Ethylen-dioxy)-phen-4-yl-	-CO-N(Et)-(CH ₂) ₂ -NMe ₂	XVI.1 XXI.12	C ₃₀ H ₃₁ CIN ₄ O ₄	547/549 [M+H] ⁺	212	0.2 (G)
1.101	F	1,2-(Ethylen-dioxy)-phen-4-yl-	1-Ethyl-imidazol-2-yl	XVI.7 XXV.30	C ₂₈ H ₂₃ FN ₄ O ₃	483 [M+H] ⁺	266-268	0.6 (P)
1.102	F	1,2-(Ethylen-dioxy)-phen-4-yl-	-CH ₂ -NH-(2-pyridyl)	XVI.7 XXVIII	C ₂₉ H ₂₃ FN ₄ O ₃	495 [M+H] ⁺	137-139	0.6 (P)
1.103	F	1,2-(Ethylen-dioxy)-phen-4-yl-	-N(CH ₃)-CO-CH ₂ -NMe ₂	XVI.7 XXV.1	C ₂₈ H ₂₇ FN ₄ O ₄	503 [M+H] ⁺	150-153	0.6 (P)
1.104	F	1,2-(Ethylen-dioxy)-phen-4-yl-	-CO-(1-methyl-piperazin-4-yl)	XVI.7 XXI	C ₂₉ H ₂₇ FN ₄ O ₄	515 [M+H] ⁺	220-223	0.6 (P)

1.105	F	1,2-(Ethylen-dioxy)-phen-4-yl-	-CH ₂ -N(Et ₂)	XVI.7 XXV.16	C ₂₈ H ₂₈ FN ₃ O ₃	474 [M+H] ⁺	108-110	0.6 (P)
1.106	F	1,2-(Ethylen-dioxy)-phen-4-yl-	-CH ₂ -(4-hydroxy-piperidin-1-yl)	XVI.7 XXV.22	C ₂₉ H ₂₈ FN ₃ O ₄	502 [M+H] ⁺	237-245	0.6 (P)
1.107	F	1,2-(Ethylen-dioxy)-phen-4-yl-	-N(CH ₃)-CO-CH ₂ -(1-methylpiperazin-4-yl)	XVI.7 XXV.2	C ₃₁ H ₃₂ FN ₅ O ₄	558 [M+H] ⁺	163-167	0.6 (P)
1.108	F	1,2-(Ethylen-dioxy)-phen-4-yl-	-SO ₂ -N(Me)- (CH ₂) ₂ -NMe ₂	XVI.7 XXI.9	C ₂₆ H ₂₉ FN ₄ O ₅ S	553 [M+H] ⁺	170-175	0.6 (P)
1.109	F	1,2-(Ethylen-dioxy)-phen-4-yl-	-CO-N(Et)- (CH ₂) ₂ -NMe ₂	XVI.7 XXI.12	C ₃₀ H ₃₁ FN ₄ O ₄	531 [M+H] ⁺	237-242	0.6 (P)
1.110	F	1,2-(Ethylen-dioxy)-phen-4-yl-	-CH ₂ -N(Me)Et	XVI.7 XXV.10	C ₂₇ H ₂₆ FN ₃ O ₃	460 [M+H] ⁺	118-123	0.6 (P)
1.111	F	1,2-(Ethylen-dioxy)-phen-4-yl-	-CH ₂ -N(Me)- (CH ₂) ₂ -OH	XVI.7 XXV.24	C ₂₇ H ₂₆ FN ₃ O ₄	474 [M-H] ⁻	181-188	0.6 (P)
1.112	F	1,2-(Ethylen-dioxy)-phen-4-yl-	-N(SO ₂ Me)- (CH ₂) ₂ -NMe ₂	XVI.7 XXV.6	C ₂₈ H ₂₅ FN ₄ O ₅ S	553 [M+H] ⁺	180-183	0.6 (P)
1.113	F	1,2-(Ethylen-dioxy)-phen-4-yl-	-CH ₂ -N(Me)- (CH ₂) ₂ -OMe	XVI.7 XXV.31	C ₂₈ H ₂₆ FN ₃ O ₄	490 [M+H] ⁺	103-106	0.6 (P)

1.114	F	1,2-(Ethylen-dioxy)-phen-4-yl-	(<i>R</i>)-CH ₂ -(3-hydroxy-pyrrolidin-1-yl)	XVI.7 XXV.25	C ₂₈ H ₂₆ FN ₃ O ₄	488 [M+H] ⁺	145-148	0.6 (P)
1.115	F	1,2-(Ethylen-dioxy)-phen-4-yl-	(<i>S</i>)-CH ₂ -(3-hydroxy-pyrrolidin-1-yl)	XVI.7 XXV.26	C ₂₈ H ₂₆ FN ₃ O ₄	488 [M+H] ⁺	140-147	0.6 (P)
1.116	F	1,2-(Ethylen-dioxy)-phen-4-yl-	(<i>S</i>)-CH ₂ -(2-[hydroxy-methyl]-pyrrolidin-1-yl)	XVI.7 XXV.32	C ₂₉ H ₂₈ FN ₃ O ₄	502 [M+H] ⁺	149-156	0.6 (P)
1.117	F	1,2-(Ethylen-dioxy)-phen-4-yl-	-N(CH ₃)-CO-(CH ₂) ₂ -NMe ₂	XVI.7 XXV.23	C ₂₉ H ₂₉ FN ₄ O ₄	517 [M+H] ⁺	131-138	0.6 (P)
1.118	F	1,2-(Ethylen-dioxy)-phen-4-yl-	-N(COEt)-(CH ₂) ₂ -NMe ₂	XVI.7 XXV.29	C ₃₀ H ₃₁ FN ₄ O ₄	531 [M+H] ⁺	143	0.6 (P)
1.119	F	1,2-(Ethylen-dioxy)-phen-4-yl-	-N(COEt)-(CH ₂) ₃ -NMe ₂	XVI.7 XXV.28	C ₃₁ H ₃₃ FN ₄ O ₄	545 [M+H] ⁺	127	0.6 (P)
1.120	F	1,2-(Ethylen-dioxy)-phen-4-yl-	-CH ₂ -(1-methylpiperazin-4-yl)	XVI.7 XXV.11	C ₂₉ H ₂₉ FN ₄ O ₃	501 [M+H] ⁺	195-198	0.7 (P)
1.121	F	1,2-(Ethylen-dioxy)-phen-4-yl-	-SO ₂ -N(Me)-(CH ₂) ₃ -NMe ₂	XVI.7 XXI.11	C ₂₉ H ₃₁ FN ₄ O ₅ S	567 [M+H] ⁺	144-149	0.5 (P)
1.122	F	1,2-(Ethylen-dioxy)-phen-4-yl-	-N(SO ₂ Et)-(CH ₂) ₂ -NMe ₂	XVI.7 XXV.27	C ₂₉ H ₃₁ FN ₄ O ₅ S	567 [M+H] ⁺	177-178	0.7 (P)

1.123	F	1,2- (Ethylen- dioxy)-phen- 4-yl-	-CH ₂ - (morpholin- 4-yl)	XVI.7 XXV.33	C ₂₈ H ₂₆ FN ₃ O ₄	486 [M-H] ⁺	215- 224	0.8 (P)
1.124	F	1,2- (Ethylen- dioxy)-phen- 4-yl-	-SO ₂ -(CH ₂) ₂ - NEt ₂	XVI.7 XXIV	C ₂₉ H ₃₀ FN ₃ O ₅ S	552 [M+H] ⁺	186- 192	0.7 (P)
1.125	F	1,2- (Ethylen- dioxy)-phen- 4-yl-	-SO ₂ -NH- (CH ₂) ₂ -NMe ₂	XVI.7 XXIX	C ₂₇ H ₂₇ FN ₄ O ₅ S	539 [M+H] ⁺	184	0.1 (G)
1.126	F	1,2- (Ethylen- dioxy)-phen- 4-yl-	-SO ₂ -NH- (CH ₂) ₃ -NMe ₂	XVI.7 XXIX.1	C ₂₈ H ₂₉ FN ₄ O ₅ S	551 [M-H] ⁺	223	0.1 (G)
1.127	F	1,2- (Ethylen- dioxy)-phen- 4-yl-	-CH ₂ -CO-(1- methyl- piperazin-4- yl)	XVI.7 XXI.4	C ₃₀ H ₂₉ FN ₄ O ₄	527 [M-H] ⁺	237	0.3 (G)
1.128	F	1,2- (Ethylen- dioxy)-phen- 4-yl-	-N(COMe)- (CH ₂) ₃ -NMe ₂	XVI.7 XXV.4	C ₃₀ H ₃₁ FN ₄ O ₄	529 [M-H] ⁺	115	0.1 (G)
1.134	H	1-Methyl- benzimidazol-5-yl	-N(COMe)- (CH ₂) ₂ -NMe ₂	XIX.1 XXV.3	C ₂₉ H ₃₀ N ₆ O ₂	495 [M+H] ⁺	270 (Zerset- zung)	0.67 (P)
1.135	H	1-Methyl- benzimidazol-5-yl	-N(CH ₃)- CO-CH ₂ - NMe ₂	XIX.1 XXV.1	C ₂₈ H ₂₈ N ₆ O ₂	481 [M+H] ⁺	243- 245	0.59 (P)
1.136	H	1-Methyl- benzimidazol-5-yl	-N(CO-3- pyridyl)- (CH ₂) ₂ -NMe ₂	XIX.1 XXV.9	C ₃₃ H ₃₁ N ₇ O ₂	558 [M+H] ⁺	188 (Zerset- zung)	0.79 (U)

1.137	COO Me	1,2- (Ethylen- dioxy)-phen- 4-yl-	-N(COEt)- (CH ₂) ₂ -NMe ₂	XVI.6 XXV.29	C ₃₂ H ₃₄ N ₄ O ₆	571 [M+H] ⁺	212- 214	0.55 (A)
1.138	COO Me	1,2- (Ethylen- dioxy)-phen- 4-yl-	-N(COEt)- (CH ₂) ₃ -NMe ₂	XVI.6 XXV.28	C ₃₃ H ₃₆ N ₄ O ₆	585 [M+H] ⁺	143- 145	0.47 (A)
1.139	COO Me	1,2- (Ethylen- dioxy)-phen- 4-yl-	-N(COMe)- (CH ₂) ₃ -NMe ₂	XVI.6 XXV.4	C ₃₂ H ₃₄ N ₄ O ₆	571 [M+H] ⁺	238- 239	0.52 (A)
1.140	F	1,2- (Methylen- dioxy)-phen- 4-yl-	-N(CH ₃)- CO-CH ₂ -(1- methylpiper azin-4-yl)	XVI.14 XXV.2	C ₃₀ H ₃₀ FN ₅ O ₄	544 [M+H] ⁺	n.d.	0.30 (A)
1.141	Br	1,2- (Methylen- dioxy)-phen- 4-yl-	-N(CH ₃)- CO-CH ₂ -(1- methylpiper azin-4-yl)	XVI.13 XXV.2	C ₃₀ H ₃₀ BrN ₅ O ₄	604/606 [M+H] ⁺	n.d.	0.30 (A)

*Fließmittelgemische:

- (A): Kieselgel, Dichlormethan/Methanol/konz. Ammoniak (90:10:1)
- (B): Kieselgel, Dichlormethan/Methanol/konz. Ammoniak (85:15:1.5)
- (C): Kieselgel, Essigester/Methanol/konz. Ammoniak (80:20:1)
- (D): Kieselgel, Essigester/Methanol/konz. Ammoniak (90:10:2)
- (E): Kieselgel, Essigester/Methanol/konz. Ammoniak (90:10:1)
- (F): Kieselgel, Dichlormethan/Methanol (5:1)
- (G): Kieselgel, Dichlormethan/Methanol (9:1)
- (H): Kieselgel, Dichlormethan/Methanol/konz. Ammoniak (50:10:0.1)
- (I): Kieselgel, Dichlormethan/Methanol/konz. Ammoniak (90:10:0.1)
- (K): Alox, Dichlormethan/Ethanol (20:1)
- (L): Kieselgel, Dichlormethan/Methanol/konz. Ammoniak (80:20:2)
- (M): Alox, Essigester/Methanol/konz. Ammoniak (90:10:1)
- (N): Kieselgel, Essigester/Methanol/konz. Ammoniak (40:10:1)

- (O): Kieselgel, Essigester/Methanol (9:1)
- (P): Kieselgel, Dichlormethan/Methanol/konz. Ammoniak (80:20:1)
- (Q): Kieselgel, Dichlormethan/Methanol (50:1)
- (R): Kieselgel, Dichlormethan/Methanol (30:1)
- (S): Kieselgel, Dichlormethan/Methanol (4:1)
- (T): Kieselgel, Essigester/Methanol/konz. Ammoniak (70:30:1)
- (U): Kieselgel, Dichlormethan/Methanol/konz. Ammoniak (80:10:1)

Ebenfalls analog Beispiel 1 werden folgende Verbindungen hergestellt:

(1.129) 6-Fluor-3-(Z)-[1-(3-{N-(2-dimethylaminoethyl)-N-methyl-aminocarbonyl}-phenylamino)-1-(1-methylbenzimidazol-5-yl)methylen]-2-indolinon
aus den Edukten XIX und XXI.13

R_f-Wert: 0.6 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konz. Ammoniak = 80:20:1)

Fp.: 131-138 °C

C₂₉H₂₉FN₆O₂

Massenspektrum: m/z = 513 [M+H]⁺

(1.130) 6-Chlor-3-(Z)-[1-(4-{N-(2-dimethylamino-ethyl)-N-methansulfonyl-amino}-3-chlor-phenylamino)-1-(1,2-ethylendioxyphen-4-yl)-methylen]-2-indolinon
aus den Edukten XVI.1 und XXV.35

R_f-Wert: 0.2 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol = 9:1)

Fp.: 153 °C

C₂₈H₂₈Cl₂N₄O₅S

Massenspektrum: m/z = 601/603/605 [M+H]⁺

(1.131) 6-Chlor-3-(Z)-{1-[4-(N-dimethylaminomethylcarbonyl-N-methyl-amino)-3-methoxy-phenylamino]-1-(1,2-ethylendioxyphen-4-yl)-methylen}-2-indolinon
aus den Edukten XVI.1 und XXX

R_f-Wert: 0.3 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konz. Ammoniak = 90:10:1)

Fp.: 229 °C

C₂₉H₂₉CIN₄O₅

Massenspektrum: m/z = 549/551 [M+H]⁺

(1.132) 6-Fluor-3-(Z)-{1-[4-(N-dimethylaminomethylcarbonyl-N-methyl-amino)-3-methoxy-phenylamino]-1-(1,2-ethylendioxyphen-4-yl)-methylen}-2-indolinon
aus den Edukten XVI.7 und XXX

R_f-Wert: 0.3 (Kieselgel, Methylchlorid/Methanol = 9:1)

Fp.: 142 °C

C₂₉H₂₉FN₄O₅

Massenspektrum: m/z = 533 [M+H]⁺

(1.133) 6-Fluor-3-(Z)-[1-(4-{N-(2-dimethylamino-ethyl)-N-methansulfonyl-amino}-3-chlor-phenylamino)-1-(1,2-ethylendioxyphen-4-yl)-methylen]-2-indolinon
aus den Edukten XVI.7 und XXV.35

R_f-Wert: 0.2 (Kieselgel, Methylchlorid/Methanol = 9:1)

Fp.: 173 °C

C₂₈H₂₈CIFN₄O₅S

Massenspektrum: m/z = 687/589 [M+H]⁺

Beispiel 2.0

3-(Z)-{1-[4-(N-Dimethylaminomethylcarbonyl-N-methyl-amino)-phenylamino]-1-(2-pyrazinyl)-methylen}-2-indolinon

0.281 g 1-Acetyl-3-(1-hydroxy-1-(2-pyrazinyl)-methylen-2-indolinon (Edukt X) und 0.416 g Phosphorpentachlorid werden in 10 ml Dioxan 3 Stunden unter Rückfluß erhitzt. Flüchtige Bestandteile werden abdestilliert, der Rückstand in 15 ml Dioxan aufgenommen und nach Zugabe von 0.415 g N-(Dimethylaminomethylcarbonyl)-N-methyl-p-phenylendiamin (Edukt XXV.1) wiederum 5 Stunden unter Rückfluß erhitzt. Nach Abkühlen und Zugabe von 50 ml Wasser wird fünfmal mit Dichlormethan extrahiert. Der aus den über Magnesiumsulfat getrockneten vereinigten organischen Phasen durch Abdestillieren des Lösungsmittels erhaltene Rückstand wird über eine Kieselgelsäule mit Dichlormethan/Methanol/konz. Ammoniak = 190:10:1 als Laufmittel chromatographisch gereinigt. Das so erhaltene Rohprodukt wird mit Diisopropylether verrührt, abgesaugt und bei 80 °C getrocknet.

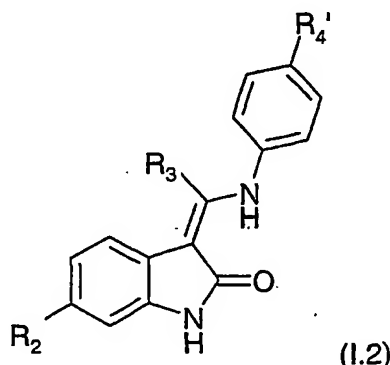
Ausbeute: 0.07 g (16% der Theorie)

R_r-Wert: 0.2 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konz. Ammoniak = 90:10:1)

Fp.: 198-199 °C C₂₄H₂₄N₆O₂

Massenspektrum: m/z = 429 [M+H]⁺; m/z = 427 [M-H]⁻; m/z = 451 [M+Na]⁺

Analog Beispiel 2.0 werden aus den jeweils angegebenen Edukten folgende Verbindungen der allgemeinen Formel I.2 hergestellt:



Bei- spiel	R ₂	R ₃	R ₄	Edukt e	Summen- formel	Massen- spektrum	Fp. [°C]	R _r Wert*
2.1	H	1,2- (Methylen- dioxy)-phen- 4-yl-	-N(CH ₃)-CO- CH ₂ -NMe ₂	X.1 XXV.1	C ₂₇ H ₂₆ N ₄ O ₄	471 [M+H] ⁺ 469 [M-H] ⁻ 493 [M+Na] ⁺	221-222	0.3 (A)
2.2	H	1,2- (Methylen- dioxy)-phen- 4-yl-	-CH ₂ -NMe ₂	X.1 XXV.8	C ₂₅ H ₂₃ N ₃ O ₃	414 [M+H] ⁺ 412 [M-H] ⁻ 436 [M+Na] ⁺	221-222	0.4 (A)

*Fließmittelgemische: siehe Liste nach Beispiel 1

Beispiel 3.0

6-Chlor-3-(Z)-[1-(4-{N-(dimethylaminomethylcarbonyl)-N-methyl-amino}-phenyl-
amino)-1-(4-pyridyl)-methylen]-2-indolinon

0.270 g 1-Acetyl-6-chlor-3-[1-chlor-1-(4-pyridyl)-methylen]-2-indolinon (Edukt XIII.3), 0.232 g N-(Dimethylaminomethylcarbonyl)-N-methyl-p-phenylenediamin und 0.40 ml Triethylamin werden in 10 ml Tetrahydrofuran 15 Stunden unter Rückfluß erhitzt. Nach dem Abkühlen werden 0.50 ml Piperidin zugesetzt und 2 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Der durch Abdestillieren der flüchtigen Bestandteile erhaltene Rückstand wird über eine Kieselgelsäule mit Dichlormethan/Methanol = 9:1 als Laufmittel chromatographisch gereinigt. Das so erhaltene Rohprodukt wird mit Methanol verrührt, abgesaugt und bei 80 °C getrocknet.

Ausbeute: 0.075 g (20% der Theorie)

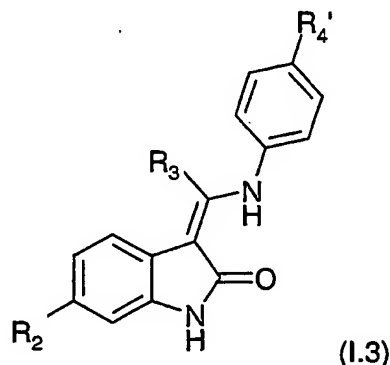
R_f-Wert: 0.3 (Kieselgel, Dichlormethan/Methanol = 9:1)

Fp.: 274-276 °C

C₂₅H₂₄CIN₅O₂

Massenspektrum: m/z = 462/464 [M+H]⁺; m/z = 460/462 [M-H]⁻

Analog Beispiel 3.0 werden aus den jeweils angegebenen Edukten folgende Verbindungen der allgemeinen Formel I.3 hergestellt:



Bei- spiel	R ₂	R ₃	R _{4'}	Edukte	Summen- formel	Massen- spektrum	Fp. [°C]	R _f - Wert*
3.1	Cl	4-pyridyl-	-CH ₂ -NMe ₂	XIII.3 XXV.8	C ₂₃ H ₂₁ CIN ₄ O	405/407 [M+H] ⁺ 403/405 [M- H] ⁻	250- 251	0.5 (F)

3.2	Cl	4-pyridyl-	$-\text{N}(\text{SO}_2^-(\text{CH}_2)_2\text{CH}_3)-(\text{CH}_2)_2\text{NMe}_2$	XIII.3 XXV.7	$\text{C}_{27}\text{H}_{30}\text{ClN}_5\text{O}_3\text{S}$	540/542 [M+H] ⁺ 538/540 [M-H] ⁻	228-232	0.3 (G)
3.3	H	5-Methyl- isoxazol-3- yl-	$-\text{N}(\text{CH}_3)-\text{C}(\text{O})\text{CH}_3$	XV XXII	$\text{C}_{22}\text{H}_{20}\text{N}_4\text{O}_3$	388 [M ⁺]	238-239	0.7 (A)
3.4	H	5-Methyl- isoxazol-3- yl-	$-\text{N}(\text{SO}_2^-\text{CH}_3)-(\text{CH}_2)_2\text{NMe}_2$	XV XXV.6	$\text{C}_{24}\text{H}_{27}\text{N}_5\text{O}_4\text{S}$	481 [M ⁺]	241-242	0.3 (A)
3.5	H	3-Methyl- pyrazol-5- yl-	$-\text{N}(\text{CH}_3)-\text{C}(\text{O})\text{CH}_3$	XV.1 XXII	$\text{C}_{22}\text{H}_{21}\text{N}_5\text{O}_2$	388 [M+H] ⁺ 386 [M-H] ⁻ 410 [M+Na] ⁺	195-196	0.4 (A)
3.6	H	3-Methyl- pyrazol-5- yl-	$-\text{N}(\text{SO}_2^-\text{CH}_3)-(\text{CH}_2)_2\text{NMe}_2$	XV.1 XXV.6	$\text{C}_{24}\text{H}_{28}\text{N}_6\text{O}_3\text{S}$	480 [M ⁺]	253-254	0.3 (A)
3.7	Cl	2-Pyrrolyl-	$-\text{N}(\text{CH}_3)-\text{C}(\text{O})\text{CH}_2-\text{NMe}_2$	XIV XXV.1	$\text{C}_{24}\text{H}_{24}\text{ClN}_5\text{O}_2$	450/452 [M+H] ⁺ 448/450 [M-H] ⁻	270-272	0.5 (G)
3.8	Cl	2-Pyrrolyl-	$-\text{CH}_2\text{NMe}_2$	XIV XXV.8	$\text{C}_{22}\text{H}_{21}\text{ClN}_4\text{O}$	393/395 [M+H] ⁺ 391/393 [M-H] ⁻	201-203	0.3 (H)
3.9	Cl	2-Pyrrolyl-	$-\text{N}(\text{C}(\text{O})-\text{CH}_3)-(\text{CH}_2)_2\text{NMe}_2$	XIV XXV.3	$\text{C}_{25}\text{H}_{26}\text{ClN}_5\text{O}_2$	464/462 [M+H] ⁺ 462/464 [M-H] ⁻	240-243	0.3 (I)
3.10	Cl	2-Pyrrolyl-	$-\text{N}(\text{SO}_2^-(\text{CH}_2)_2\text{CH}_3)-(\text{CH}_2)_2\text{NMe}_2$	XIV XXV.7	$\text{C}_{26}\text{H}_{30}\text{ClN}_5\text{O}_3\text{S}$	528/530 [M+H] ⁺ 526/528 [M-H] ⁻	203-205	0.3 (G)

3.11	Cl	1-Benzyl-imidazol-5-yl-	-CH ₂ -NMe ₂	XIII.5 XXV.8	C ₂₆ H ₂₆ CIN ₅ O	482/484 [M-H] ⁻ 506/508 [M+Na] ⁺	270- 272 (Fp. des Hydro- chlorids	0.5 (K)
3.12	Cl	3-Pyridyl-	-CH ₂ -NMe ₂	XIII.2 XXV.8	C ₂₃ H ₂₁ CIN ₄ O	403/405 [M-H] ⁻	205- 208	0.3 (F)
3.13	Cl	3-Pyridyl-	-N(SO ₂ ⁻ (CH ₂) ₂ -CH ₃)- (CH ₂) ₂ -NMe ₂	XIII.2 XXV.7	C ₂₇ H ₃₀ CIN ₅ O ₃ S	464/462 [M+H] ⁺	204- 205	0.7 (F)
3.14	Cl	3-Pyridyl-	-N(CH ₃)- C(O)CH ₂ - NMe ₂	XIII.2 XXV.1	C ₂₅ H ₂₄ CIN ₅ O ₂	462/464 [M+H] ⁺	243- 245	0.6 (F)

*Fließmittelgemische: siehe Liste nach Beispiel 1

Beispiel 4.0

6-Chlor-3-(Z)-{1-[4-(pyrrolidin-1-ylmethyl)phenylamino]-1-(benzimidazol-5-yl)-methylene}-2-indolinon

0.184 6-Chlor-3-(1-(4-(pyrrolidin-1-ylmethyl)phenylamino)-1-(3,4-diaminophenyl)-methylene)-2-indolinon (Edukt XVIII.1), werden in 5 ml Ameisensäure 1 Stunde unter Rückfluß erhitzt. Der durch Abdestillieren des Lösungsmittels erhaltene Rückstand wird in Wasser suspendiert, durch Zugabe von Sodalösung alkalisch gestellt und mit Essigester extrahiert. Die Essigesterphase wird dreimal mit Wasser gegenextrahiert und über Natriumsulfat getrocknet. Der durch Abdestillieren des Lösungsmittels erhaltene Rückstand wird mit Diethylether verrührt, abgesaugt, mit Diethylether gewaschen und bei 80 °C getrocknet.

Ausbeute: 0.150 g (80% der Theorie)

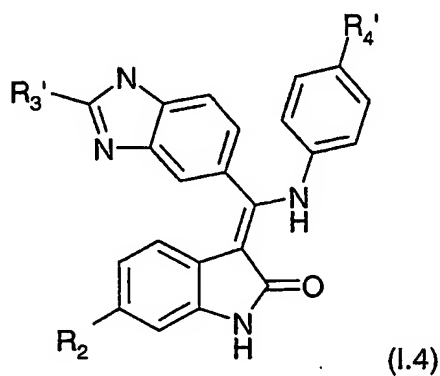
R_f-Wert: 0.5 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konz. Ammoniak = 85:15:1.5)

Fp.: 277-279 °C

C₂₇H₂₄CIN₅O

Massenspektrum: m/z = 468/470 [M-H]⁻

Analog Beispiel 4.0 werden unter den jeweils angegebenen Reaktionsbedingungen folgende Verbindungen der Allgemeinen Formel I.4 hergestellt:



Bei- spiel	R ₂	R ₃ Solvens Reak- tions- dauer	R ₄ '	Edukt	Summen- formel	Massen- spektrum	Fp. [°C]	R _r Wert*
4.1	Cl	CH ₃ - Essigsäure 1 h	-CH ₂ - pyrrolidin-1- yl-	XVIII.1	C ₂₈ H ₂₆ ClN ₅ O	484/486 [M+H] ⁺ 482/484 [M-H] ⁻	295-297 (Zerset- zung)	0.5 (B)
4.2	Cl	H- Ameisensäure 1 h	-N(CH ₃)- C(O)CH ₂ - NMe ₂	XVIII.2	C ₂₇ H ₂₅ ClN ₆ O ₂	500/502 [M ⁺] 501/503 [M+H] ⁺ 499/501 [M-H] ⁻	285-288 (Zerset- zung)	0.3 (B)
4.3	Cl	CH ₃ - Essigsäure 7.5 h	-N(CH ₃)- C(O)CH ₂ - NMe ₂	XVIII.2	C ₂₈ H ₂₇ ClN ₆ O ₂	515/517 [M+H] ⁺ 513/515 [M-H] ⁻	230-235 (Zerset- zung; sintert ab 200)	0.4 (B)

4.4	Cl	H- Ameisensäure 7 h	-C(O)-(1-methyl-piperazin-4-yl)	XVIII	C ₂₈ H ₂₅ ClN ₆ O ₂	515/515 [M+H] ⁺ 511/513 [M-H] ⁻	240-243, sintert 215-220	0.4 (B)
4.5	Cl	H- Ameisensäure 2.5 h	-N(C(O)-CH ₃)-(CH ₂) ₂ -NMe ₂	XVIII.3	C ₂₈ H ₂₇ ClN ₆ O ₂	513/515 [M-H] ⁻	283-287 (Zersetzung)	0.4 (B)
4.6	Cl	CH ₃ - Essigsäure 7 h	-N(C(O)-CH ₃)-(CH ₂) ₂ -NMe ₂	XVIII.3	C ₂₉ H ₂₉ ClN ₆ O ₂	527/529 [M-H] ⁻	266-268	0.4 (B)
4.7	Cl	H- Ameisensäure 4 h	-N(C(O)-CH ₃)-(CH ₂) ₃ -NMe ₂	XVIII.4	C ₂₉ H ₂₉ ClN ₆ O ₂	529/531 [M+H] ⁺ 527/529 [M-H] ⁻	232-234 (sintert bei 180)	0.3 (L)
4.8	Cl	CH ₃ - Essigsäure 9 h	-N(C(O)-CH ₃)-(CH ₂) ₃ -NMe ₂	XVIII.4	C ₂₉ H ₂₉ ClN ₆ O ₂	543/545 [M+H] ⁺ 541/543 [M-H] ⁻	298-299 (Zersetzung)	0.4 (M)
4.9	Cl	CH ₃ - Essigsäure 4.5 h	-C(O)-(1-methyl-piperazin-4-yl)	XVIII	C ₂₉ H ₂₇ ClN ₆ O ₂	527/529 [M+H] ⁺	265-268	0.5 (B)

*Fließmittelgemische: siehe Liste nach Beispiel 1

Beispiel 5.0

3-(Z)-{1-[4-(Dimethylaminomethyl)phenylamino]-1-(benzimidazol-5-yl)methylen}-2-indolinon

0.429 g 3-(1-(4-(Dimethylaminomethyl)phenylamino)-1-(4-amino-3-nitrophenyl)-methylen)-2-indolinon (Edukt XVII.6), werden in 30 ml Ameisensäure unter Zusatz von 0.50 g Raney-Nickel bei Raumtemperatur 3.5 Stunden unter 50 psi

Wasserstoffdruck hydriert. Der Katalysator wird abgesaugt, die Lösung eingeeengt und der Rückstand in Dichlormethan/Methanol/Ammoniak = 50:50:1 gelöst. Die Lösung wird durch Kieselgel filtriert, der durch Abdestillieren des Lösungsmittels erhaltene Rückstand wird in Sodalösung aufgenommen und über Nacht gerührt. Der entstandene Niederschlag wird abfiltriert, mit Wasser gewaschen, getrocknet, mit Diethylether verrührt, erneut abfiltriert und bei 100 °C getrocknet.

Ausbeute: 0.320 g (78% der Theorie)

R_f-Wert: 0.4 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konz. Ammoniak = 80:20:2)

Fp.: 273-277 °C (Zersetzung)

C₂₅H₂₃N₅O

Massenspektrum: m/z = 408 [M-H]⁻

Analog Beispiel 5.0 wird folgende Verbindung hergestellt:

(5.1) 6-Chlor-3-(Z)-[1-(4-{N-methansulfonyl-N-(2-dimethylamino-ethyl)-amino}-phenylamino)-1-(benzimidazol-5-yl)methylen]-2-indolinon
aus 6-Chlor-3-[1-(4-{N-methansulfonyl-N-(2-dimethylamino-ethyl)-amino}-phenylamino)-1-(4-amino-3-nitrophenyl)-methylen]-2-indolinon.

R_f-Wert: 0.5 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konz. Ammoniak = 85:15:1.5)

Fp: 160 °C (sintert)

C₂₇H₂₇ClN₆O₃S

Massenspektrum: m/z = 551/553 [M+H]⁺; m/z = 549/551 [M-H]⁻

Beispiel 6.0

3-(Z)-[1-(1-Methylpiperidin-4-ylamino)-1-(3-furyl)-methylen]-2-indolinon

4.30 g 1-Acetyl-3-[1-hydroxy-1-(3-furyl)-methylen]-2-indolinon (Edukt X.14) und 3.6 g 4-Amino-1-methylpiperidin werden 1.5 Stunden auf 140 °C erhitzt. Nach dem Abkühlen werden 2 N Salzsäure und Essigester zugegeben und der Ansatz bis zur vollständigen Lösung gerührt. Die wässrige Phase wird abgetrennt, mit konz. Ammoniaklösung alkalisch gestellt. Der entstandene Niederschlag wird abgesaugt,

mit Eiswasser gewaschen, getrocknet, mit Aceton verrührt, erneut abgesaugt und wiederum getrocknet.

Ausbeute: 0.287 g (5.6% der Theorie)

R_r-Wert: 0.5 (Kieselgel, Dichlormethan/Methanol/konz. Ammoniak = 50:10:0.1)

Fp.: 255-260 °C

C₁₉H₂₁N₃O₂

Massenspektrum: m/z = 323 [M]⁺

Analog Beispiel 6.0 werden folgende Verbindungen hergestellt:

(6.1) 3-(Z)-[1-(1-Methylpiperidin-4-ylamino)-1-(3-thienyl)methylen]-2-indolinon aus 1-Acetyl-3-(1-hydroxy-1-(3-thienyl)-methylen)-2-indolinon (Edukt X.2).

Das Produkt fällt bei der Aufarbeitung als Hydrochlorid aus, welches gewaschen und getrocknet wird.

R_r-Wert: 0.55 (Kieselgel, Dichlormethan/Methanol/konz. Ammoniak = 50:10:0.1)

Fp.: 360 °C

C₁₉H₂₁N₃OS

Massenspektrum: m/z = 339 [M]⁺

(6.2) 3-(Z)-[1-(1-Methylpiperidin-4-ylamino)-1-(4-imidazolyl)-methylen]-2-indolinon aus 1-Acetyl-3-[1-hydroxy-1-(4-imidazolyl)-methylen]-2-indolinon (Edukt XI.3).

R_r-Wert: 0.18 (Kieselgel, Essigester/Methanol/konz. Ammoniak 5:5:1)

Fp.: 274-279 °C

C₁₈H₁₈CIN₃O

Massenspektrum: m/z = 324 [M+H]⁺; m/z = 322 [M-H]⁻

(6.3) 3-(Z)-[1-(1-Methylpiperidin-4-ylamino)-1-(2-furyl)-methylen]-2-indolinon aus 1-Acetyl-3-[1-hydroxy-1-(2-furyl)-methylen]-2-indolinon

R_r-Wert: 0.45 (Kieselgel, Dichlormethan/Methanol/konz. Ammoniak = 50:10:1)

Fp.: 255-260 °C

C₁₉H₂₁N₃O₂

Massenspektrum: m/z = 323 [M]⁺

Beispiel 7.06-Chlor-3-(Z)-{1-[4-(dimethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(1-methylbenzimidazol-5-yl)-methylen}-2-indolinon

0.344 g 6-Chlor-3-[1-chlor-1-(1-methylbenzimidazol-5-yl)-methylen]-2-indolinon (Edukt XIII.4), 0.195 g 4-(Dimethylaminomethyl)-anilin und 0.513 ml

Ethyldiisopropylamin werden in 5 ml DMF 6 Stunden bei 100 °C gerührt. Nach weiterer Zugabe von 0.090 g 4-(Dimethylaminomethyl)-anilin und 0.34 ml Ethyldiisopropylamin wird weitere 6 Stunden bei 100 °C gerührt. Nach Abkühlen und Zugabe von Wasser wird der entstandene Niederschlag abgesaugt und mit Wasser gewaschen. Das so erhaltene Rohprodukt wird über eine Alox-Säule mit Essigester/Methanol = 95:5 als Laufmittel chromatographisch gereinigt. Das Produkt wird mit eiskaltem Diethylether verrührt, abgesaugt und bei 80 °C getrocknet.

Ausbeute: 0.060 g (13% der Theorie)

R_f-Wert: 0.52 (Alox, Ethylacetat/Methanol = 95:5)

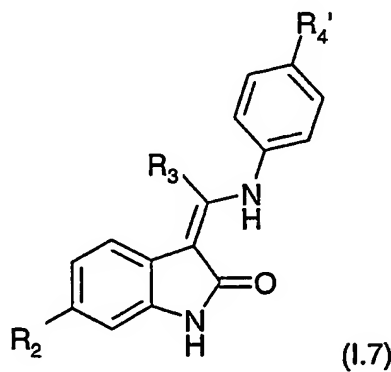
Fp.: 288 °C (Zersetzung)

C₂₆H₂₄CIN₅O

Massenspektrum: m/z = 458/460 [M+H]⁺

Analog Beispiel 7.0 werden folgende Verbindungen der Allgemeinen Formel I.7

hergestellt:



Bei-spiel	R ₂	R ₃	R _{4'}	Edukte	Summen-formel	Massen-spektrum	Fp. [°C]	R _r Wert*
7.1	Cl	1-Methylbenzimidazol-5-yl-	-CO-(1-methyl-piperazin-4-yl)	XIII.4 XXI	C ₂₉ H ₂₇ ClN ₆ O ₂	527/529 [M+H] ⁺	292	0.4 (O)
7.2	Cl	1-Methylbenzimidazol-5-yl-	-N(CH ₃)-C(O)CH ₂ -NMe ₂	XIII.4 XXV.1	C ₂₈ H ₂₇ ClN ₆ O ₂	515/517 [M+H] ⁺	270	0.41 (O)
7.3	Cl	Pyridazin-4-yl-	-N(CO-Me)-(CH ₂) ₂ -NMe ₂	XIV.1 XXV.3	C ₂₅ H ₂₅ ClN ₆ O ₂	477/479 [M+H] ⁺ 475/477 [M-H] ⁻ 476/478 [M] ⁺	n.d.	0.3 (A)

*Fließmittelgemische: siehe Liste nach Beispiel 1

Beispiel 8.0

6-Chlor-3-(Z)-{1-[4-(ethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(3,4-methylendioxyphenyl)-methylene}-2-indolinon

0.8 g 1-Acetyl-6-chlor-3-(Z)-{1-[4-(N-*tert*-butoxycarbonyl-N-ethyl-aminomethyl)-phenylamino]-1-(3,4-methylendioxyphenyl)-methylene}-2-indolinon (Beispiel 1.17)

werden in 7 ml Trifluoressigsäure und 14 ml Dichlormethan 1.5 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Der nach Abdestillieren der flüchtigen Bestandteile erhaltene Rückstand wird mit Diethylether verrieben, der erhaltene Niederschlag abgesaugt und bei 100 °C getrocknet.

Ausbeute: 0.78 g (95% der Theorie)

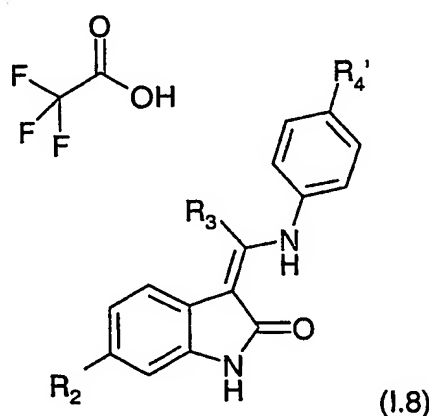
R_f-Wert: 0.42 (Kieselgel, Dichlormethan/Methanol/konz. Ammoniak = 90:10:1)

Fp.: 248-250 °C

C₂₅H₂₂ClN₃O₃ · C₂HF₃O₂

Massenspektrum: m/z = 470/472 [M+Na]⁺

Analog Beispiel 8.0 werden folgende Verbindungen der allgemeinen Formel I.8 hergestellt:



Bei-spiel	R ₂	R ₃	R ₄ ⁴	Edukt	Summen-formel	Massen-spektrum	Fp. [°C]	R _r Wert*
8.1	Cl	1,2-(Methylen-dioxy)-phen-4-yl-	-CH ₂ -NHMe	1.18	C ₂₄ H ₂₀ ClN ₃ O ₃ · C ₂ HF ₃ O ₂	456/458 [M+Na] ⁺	252-254	0.13 (A)
8.2	Cl	1,2-(Methylen-dioxy)-phen-4-yl-	-CH ₂ -1-piperazinyl	1.19	C ₂₇ H ₂₅ ClN ₄ O ₃ · C ₂ HF ₃ O ₂	489/491 [M+H] ⁺	201	0.32 (A)
8.3	Cl	1,2-(Difluormethylen-dioxy)-phen-4-yl-	-CH ₂ -NHMe	1.27	C ₂₄ H ₁₈ ClF ₂ N ₃ O ₃ · C ₂ HF ₃ O ₂	470/472 [M+H] ⁺	267-271	0.1 (C)
8.4	F	1,2-(Ethylen-dioxy)-phen-4-yl-	-CH ₂ -NHEt	1.37	C ₂₆ H ₂₄ FN ₃ O ₃ · C ₂ HF ₃ O ₂	468 [M+Na] ⁺	153-154	0.66 (A)
8.5	CO OMe	1,2-(Ethylen-dioxy)-phen-4-yl-	-CH ₂ -NHEt	1.51	C ₂₈ H ₂₇ FN ₃ O ₅ · C ₂ HF ₃ O ₂	486 [M+H] ⁺ 484 [M-H] ⁻	266	0.12 (G)
8.6	CO OMe	1,2-(Methylen-dioxy)-phen-4-yl-	-CH ₂ -NHEt	1.62	C ₂₇ H ₂₅ FN ₃ O ₅ · C ₂ HF ₃ O ₂	472 [M+H] ⁺	258	0.55 (S)

*Fließmittelgemische: siehe Liste nach Beispiel 1

Beispiel 9.06-Carboxy-3-(Z)-{1-[4-(1-methylpiperazin-4-yl-methyl)-phenylamino]-1-(3,4-ethylen-dioxyphenyl)-methylen}-2-indolinon

0.36 g 6-Methoxycarbonyl-3-(Z)-{1-[4-(1-methylpiperazin-4-yl-methyl)-phenylamino]-1-(3,4-ethylen-dioxyphenyl)-methylen}-2-indolinon (Beispiel 1.57) in 5 ml Ethanol werden bei 80 °C mit 1.6 ml 1 molarer Natronlauge versetzt und 2 Stunden bei 80 °C gerührt. Nach Zugabe von 1.6 ml 1 molarer Salzsäure und 2 ml Wasser wird der Ansatz ohne Heizung über Nacht weitergerührt. Der entstandene Niederschlag wird abgesaugt, hintereinander mit Wasser, wenig Ethanol und zuletzt mit Diethylether gewaschen und anschließend bei 80 °C getrocknet.

Ausbeute: 0.32 g (91% der Theorie)

R_f-Wert: 0.15 (Kieselgel, Dichlormethan/Methanol = 4:1)

C₃₀H₃₀N₄O₅

Massenspektrum: m/z = 527 [M+H]⁺; m/z = 525 [M-H]⁻

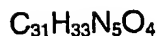
Beispiel 10.06-Methylaminocarbonyl-3-(Z)-{1-[4-(1-methylpiperazin-4-yl-methyl)-phenylamino]-1-(3,4-ethylen-dioxyphenyl)-methylen}-2-indolinon

0.100 g 6-Carboxy-3-(Z)-{1-[4-(1-methylpiperazin-4-yl-methyl)-phenylamino]-1-(3,4-ethylen-dioxyphenyl)-methylen}-2-indolinon, 0.103 g Dimethylamin hydrochlorid, 73 mg TBTU, 35 mg HOBT und 0.416 ml Triethylamin werden in 3 ml DMF 6 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Das Reaktionsgemisch wird auf Wasser gegossen und dreimal mit Dichlormethan/Methanol 19:1 extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen werden mit Wasser gewaschen und über Natriumsulfat getrocknet. Ungelöste Bestandteile werden abfiltriert und das Filtrat im Vakuum zur Trockne eingedampft. Der Rückstand wird mit Diethylether verrieben, abgesaugt und bei 80 °C getrocknet.

Ausbeute: 0.075 g (73% der Theorie)

R_f-Wert: 0.38 (Kieselgel, Dichlormethan/Methanol = 9:1)

Fp.: 172 °C



Massenspektrum: $m/z = 540 [\text{M}+\text{H}]^+$; $m/z = 538 [\text{M}-\text{H}]^-$

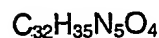
Analog Beispiel 10.0 wird folgende Verbindung hergestellt:

(10.1) 6-Dimethylaminocarbonyl-3-(Z)-{1-[4-(1-methylpiperazin-4-yl-methyl)-phenylamino]-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-methylen}-2-indolinon

unter Verwendung von Dimethylamin hydrochlorid.

R_f -Wert: 0.51 (Kieselgel, Dichlormethan/Methanol = 9:1)

Fp.: 257 °C



Massenspektrum: $m/z = 554 [\text{M}+\text{H}]^+$; $m/z = 552 [\text{M}-\text{H}]^-$

Beispiel 11

6-Fluor-3-(Z)-{1-[4-(ethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(1-methylbenzimidazol-5-yl)-methylen}-2-indolinon

Eine Lösung von 0.30 g 1-Acetyl-6-fluor-3-[1-methoxy-1-(1-methylbenzimidazol-5-yl)methylen]-2-indolinon (Beispiel XIX) und 0.206 g 4-(*N*-Ethyl-*N*-*tert*-butoxycarbonyl-aminomethyl)-anilin (Beispiel XXV.12) in 5 ml DMF wird 15 Stunden bei 115 °C gerührt. Der durch abdestillieren des Lösungsmittels erhaltene Rückstand wird in 5 ml Methanol aufgenommen und nach Zugabe von 1 ml 1 M Natronlauge 1 Stunde gerührt. Die Lösung wird durch Zugabe von Ammoniumchloridlösung neutralisiert und anschließend zur Trockne eingedampft. Der Rückstand wird chromatographisch über eine Kieselgelsäule mit Dichlormethan/Methanol/Ammoniak = 90:10:1 gereinigt. Das so erhaltene Zwischenprodukt wird in 5 ml Dichlormethan gelöst, mit 1 ml Trifluoressigsäure versetzt und 30 Minuten gerührt. Nach Abdestillieren der flüchtigen Bestandteile wird der Rückstand aus Diethylether kristallisiert und anschließend bei 80 °C getrocknet.

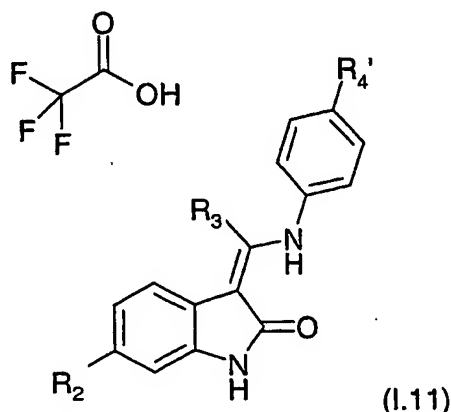
Ausbeute: 0.143 g (31% der Theorie)

R_f-Wert: 0.2 (Kieselgel, Dichlormethan/Methanol/konz. Ammoniaklösung = 80:20:1)

Fp.: 226-228 °C

C₂₆H₂₄FN₅O · C₂HF₃O₂

Analog Beispiel 11.0 werden folgende Verbindungen der allgemeinen Formel I.11 hergestellt:



Bei- spiel	R ₂	R ₃	R _{4'}	Edukte	Summen- formel	Massen- spektrum	Fp. [°C]	R _f Wert*
11.1	Cl	1,2-(Ethylen- dioxy)-phen- 4-yl-	-CH ₂ -NHMe	XVI.1 XXV.13	C ₂₅ H ₂₂ ClN ₃ O ₃ · C ₂ HF ₃ O ₂	446/448 [M-H] ⁺	260 (Zerset- zung)	0.07 (E)
11.2	Cl	1,2-(Ethylen- dioxy)-phen- 4-yl-	-CH ₂ -NHet	XVI.1 XXV.12	C ₂₆ H ₂₄ ClN ₃ O ₃ · C ₂ HF ₃ O ₂	460/462 [M-H] ⁺	247 (Zerset- zung)	0.11 (E)
11.3	Cl	1,2-(Ethylen- dioxy)-phen- 4-yl-	-CH ₂ -NH <i>i</i> Bu	XVI.1 XXV.34	C ₂₈ H ₂₈ ClN ₃ O ₃ · C ₂ HF ₃ O ₂	490/492 [M+H] ⁺	248 (Zerset- zung)	0.38 (E)
11.4	F	1,2-(Ethylen- dioxy)-phen- 4-yl-	-CH ₂ -NHMe	XVI.7 XXV.13	C ₂₅ H ₂₂ FN ₃ O ₃ · C ₂ HF ₃ O ₂	430 [M-H] ⁺	125-133	0.6 (P)
11.5	F	1,2-(Ethylen- dioxy)-phen- 4-yl-	-CH ₂ -NH <i>i</i> Bu	XVI.7 XXV.34	C ₂₈ H ₂₈ FN ₃ O ₃ · C ₂ HF ₃ O ₂	474 [M+H] ⁺	239-242	0.6 (P)

11.6	F	1,2-(Ethylen-dioxy)-phen-4-yl-	-CO-(per-hydro-diaze-pin-1-yl)	XVI.7 XXI.15	$C_{29}H_{27}FN_4O_4 \cdot C_2HF_3O_2$	515 [M+H] ⁺	247-253	0.6 (P)
11.7	Cl	1,2-(Ethylen-dioxy)-phen-4-yl-	-CO-NMe-(CH ₂) ₂ -NHMe	XVI.1 XXI.16	$C_{28}H_{27}ClN_4O_4 \cdot C_2HF_3O_2$	519/521 [M+H] ⁺	185 (Zersetzung)	0.05 (E)
11.8	F	1,2-(Ethylen-dioxy)-phen-4-yl-	-CO-(piperazin-1-yl)	XVI.7 XXI.14	$C_{28}H_{25}FN_4O_4 \cdot C_2HF_3O_2$	501 [M+H] ⁺	256-263	0.6 (P)
11.9	F	1,2-(Ethylen-dioxy)-phen-4-yl-	-CO-NMe-(CH ₂) ₂ -NHMe	XVI.7 XXI.16	$C_{28}H_{27}FN_4O_4 \cdot C_2HF_3O_2$	503 [M+H] ⁺	166	0.1 (G)

*Fließmittelgemische: siehe Liste nach Beispiel 1

Beispiel 13

Trockenampulle mit 75 mg Wirkstoff pro 10 ml

Zusammensetzung:

Wirkstoff	75.0 mg
Mannitol	50.0 mg
Wasser für Injektionszwecke	ad 10.0 ml

Herstellung:

Wirkstoff und Mannitol werden in Wasser gelöst. Nach Abfüllung wird gefriertrocknet. Die Auflösung zur gebrauchsfertigen Lösung erfolgt mit Wasser für Injektionszwecke.

Beispiel 14

Trockenampulle mit 35 mg Wirkstoff pro 2 ml

Zusammensetzung:

Wirkstoff	35.0 mg
Mannitol	100.0 mg
Wasser für Injektionszwecke	ad 2.0 ml

Herstellung:

Wirkstoff und Mannitol werden in Wasser gelöst. Nach Abfüllung wird gefrierge-trocknet.

Die Auflösung zur gebrauchsfertigen Lösung erfolgt mit Wasser für Injektions-zwecke.

Beispiel 15Tablette mit 50 mg Wirkstoff

Zusammensetzung:

(1) Wirkstoff	50.0 mg
(2) Milchzucker	98.0 mg
(3) Maisstärke	50.0 mg
(4) Polyvinylpyrrolidon	15.0 mg
(5) Magnesiumstearat	<u>2.0 mg</u>
	215.0 mg

Herstellung:

(1), (2) und (3) werden gemischt und mit einer wäßrigen Lösung von (4) granuliert. Dem getrockneten Granulat wird (5) zugemischt. Aus dieser Mischung werden Tabletten gepreßt, biplan mit beidseitiger Facette und einseitiger Teilkerbe. Durchmesser der Tabletten: 9 mm.

Beispiel 16Tablette mit 350 mg Wirkstoff

Zusammensetzung:

(1) Wirkstoff	350.0 mg
(2) Milchzucker	136.0 mg
(3) Maisstärke	80.0 mg
(4) Polyvinylpyrrolidon	30.0 mg
(5) Magnesiumstearat	<u>4.0 mg</u>
	600.0 mg

Herstellung:

(1), (2) und (3) werden gemischt und mit einer wäßrigen Lösung von (4) granuliert. Dem getrockneten Granulat wird (5) zugemischt. Aus dieser Mischung werden Tabletten gepreßt, biplan mit beidseitiger Facette und einseitiger Teilkerbe. Durchmesser der Tabletten: 12 mm.

Beispiel 17

Kapseln mit 50 mg Wirkstoff

Zusammensetzung:

(1) Wirkstoff	50.0 mg
(2) Maisstärke getrocknet	58.0 mg
(3) Milchzucker pulverisiert	50.0 mg
(4) Magnesiumstearat	<u>2.0 mg</u>
	160.0 mg

Herstellung:

(1) wird mit (3) verrieben. Diese Verreibung wird der Mischung aus (2) und (4) unter intensiver Mischung zugegeben.

Diese Pulvermischung wird auf einer Kapselabfüllmaschine in Hartgelatine-Steckkapseln Größe 3 abgefüllt.

Beispiel 18

Kapseln mit 350 mg Wirkstoff

Zusammensetzung:

(1) Wirkstoff	350.0 mg
(2) Maisstärke getrocknet	46.0 mg
(3) Milchzucker pulverisiert	30.0 mg

(4) Magnesiumstearat	<u>4.0 mg</u>
	430.0 mg

Herstellung:

(1) wird mit (3) verrieben. Diese Verreibung wird der Mischung aus (2) und (4) unter intensiver Mischung zugegeben.

Diese Pulvermischung wird auf einer Kapselabfüllmaschine in Hartgelatine-Steckkapseln Größe 0 abgefüllt.

Beispiel 19Suppositorien mit 100 mg Wirkstoff

1 Zäpfchen enthält:

Wirkstoff	100.0 mg
Polyethylenglykol (M.G. 1500)	600.0 mg
Polyethylenglykol (M.G. 6000)	460.0 mg
Polyethylensorbitanmonostearat	<u>840.0 mg</u>
	2 000.0 mg

Herstellung:

Das Polyethylenglykol wird zusammen mit Polyethylensorbitanmonostearat geschmolzen. Bei 40°C wird die gemahlene Wirksubstanz in der Schmelze homogen dispergiert. Es wird auf 38°C abgekühlt und in schwach vorgekühlte Suppositorienformen ausgegossen.

Analog den vorstehenden Beispielen können folgende Verbindungen hergestellt werden:

(1) 3-(Z)-{1-[4-(Dimethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(3,4-methylendioxy-

phenyl)-methylen}-6-cyano-2-indolinon

(2) 3-(*Z*)-{1-[4-(Diethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(3,4-methylendioxy-phenyl)-methylen}-6-cyano-2-indolinon

(3) 3-(*Z*)-{1-[4-(1-Methylpiperazin-4-yl-methyl)-phenylamino]-1-(3,4-methylen-dioxyphenyl)-methylen}-6-cyano-2-indolinon

(4) 3-(*Z*)-{1-[4-(Ethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(3,4-methylendioxyphenyl)-methylen}-6-cyano-2-indolinon

(5) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-{dimethylaminomethyl-carbonyl}-amino)-phenyl-amino]-1-(3,4-methylendioxyphenyl)-methylen}-6-cyano-2-indolinon

(6) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-{1-methylpiperazin-4-yl-methylcarbonyl}-amino)-phenylamino]-1-(3,4-methylendioxyphenyl)-methylen}-6-cyano-2-indolinon

(7) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Acetyl-N-{2-dimethylamino-ethyl}-amino)-phenylamino]-1-(3,4-methylendioxyphenyl)-methylen}-6-cyano-2-indolinon

(8) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Acetyl-N-{3-dimethylamino-propyl}-amino)-phenylamino]-1-(3,4-methylendioxyphenyl)-methylen}-6-cyano-2-indolinon

(9) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-{2-dimethylamino-ethyl}-aminocarbonyl)-phenyl-amino]-1-(3,4-methylendioxyphenyl)-methylen}-6-cyano-2-indolinon

(10) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methansulfonyl-N-{2-dimethylamino-ethyl}-amino)-phenyl-amino]-1-(3,4-methylendioxyphenyl)-methylen}-6-cyano-2-indolinon

(11) 3-(*Z*)-{1-[4-(1-Methylpiperazin-4-yl-carbonylmethyl)-phenylamino]-1-(3,4-methylendioxyphenyl)-methylen}-6-cyano-2-indolinon

(12) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-{2-dimethylamino-ethyl-carbonyl}-amino)-phenyl-amino]-1-(3,4-methylendioxyphenyl)-methylen}-6-cyano-2-indolinon

(13) 3-(*Z*)-{1-[4-(1-Methyl-imidazol-2-yl)-phenylamino]-1-(3,4-methylendioxy-phenyl)-methylen}-6-cyano-2-indolinon

(14) 3-(*Z*)-{1-[4-(Dimethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(3,4-ethylendioxy-phenyl)-methylen}-6-cyano-2-indolinon

(15) 3-(*Z*)-{1-[4-(Diethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-methylen}-6-cyano-2-indolinon

(16) 3-(*Z*)-{1-[4-(1-Methylpiperazin-4-yl-methyl)-phenylamino]-1-(3,4-ethylen-dioxyphenyl)-methylen}-6-cyano-2-indolinon

(17) 3-(*Z*)-{1-[4-(Ethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-

methylen}-6-cyano-2-indolinon

(18) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-{dimethylaminomethyl-carbonyl}-amino)-phenyl-amino]-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-methylen}-6-cyano-2-indolinon

(19) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-{1-methylpiperazin-4-yl-methylcarbonyl}-amino)-phenylamino]-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-methylen}-6-cyano-2-indolinon

(20) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Acetyl-N-{2-dimethylamino-ethyl}-amino)-phenylamino]-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-methylen}-6-cyano-2-indolinon

(21) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Acetyl-N-{3-dimethylamino-propyl}-amino)-phenylamino]-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-methylen}-6-cyano-2-indolinon

(22) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-{2-dimethylamino-ethyl}-aminocarbonyl)-phenyl-amino]-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-methylen}-6-cyano-2-indolinon

(23) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methansulfonyl-N-{2-dimethylamino-ethyl}-amino)-phenyl-amino]-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-methylen}-6-cyano-2-indolinon

(24) 3-(*Z*)-{1-[4-(1-Methylpiperazin-4-yl-carbonylmethyl)-phenylamino]-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-methylen}-6-cyano-2-indolinon

(25) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-{2-dimethylamino-ethyl-carbonyl}-amino)-phenyl-amino]-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-methylen}-6-cyano-2-indolinon

(26) 3-(*Z*)-{1-[4-(1-Methyl-imidazol-2-yl)-phenylamino]-1-(3,4-ethylendioxy-phenyl)-methylen}-6-cyano-2-indolinon

(27) 3-(*Z*)-{1-[4-(Dimethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(3,4-methylendioxy-phenyl)-methylen}-6-nitro-2-indolinon

(28) 3-(*Z*)-{1-[4-(Diethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(3,4-methylendioxy-phenyl)-methylen}-6-nitro-2-indolinon

(29) 3-(*Z*)-{1-[4-(1-Methylpiperazin-4-yl-methyl)-phenylamino]-1-(3,4-methylen-dioxyphenyl)-methylen}-6-nitro-2-indolinon

(30) 3-(*Z*)-{1-[4-(Ethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(3,4-methylendioxyphenyl)-methylen}-6-nitro-2-indolinon

(31) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-{dimethylaminomethyl-carbonyl}-amino)-phenyl-amino]-1-(3,4-methylendioxyphenyl)-methylen}-6-nitro-2-indolinon

(32) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-{1-methylpiperazin-4-yl-methylcarbonyl}-amino)-phenylamino]-1-(3,4-methylendioxyphenyl)-methylen}-6-nitro-2-indolinon

(33) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Acetyl-N-{2-dimethylamino-ethyl}-amino)-phenylamino]-1-

(3,4-methylendioxyphenyl)-methylen}-6-nitro-2-indolinon

(34) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Acetyl-N-{3-dimethylamino-propyl}-amino)-phenylamino]-1-(3,4-methylendioxyphenyl)-methylen}-6-nitro-2-indolinon

(35) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-{2-dimethylamino-ethyl}-aminocarbonyl)-phenylamino]-1-(3,4-methylendioxyphenyl)-methylen}-6-nitro-2-indolinon

(36) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methansulfonyl-N-{2-dimethylamino-ethyl}-amino)-phenylamino]-1-(3,4-methylendioxyphenyl)-methylen}-6-nitro-2-indolinon

(37) 3-(*Z*)-{1-[4-(1-Methylpiperazin-4-yl-carbonylmethyl)-phenylamino]-1-(3,4-methylendioxyphenyl)-methylen}-6-nitro-2-indolinon

(38) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-{2-dimethylamino-ethyl-carbonyl}-amino)-phenylamino]-1-(3,4-methylendioxyphenyl)-methylen}-6-nitro-2-indolinon

(39) 3-(*Z*)-{1-[4-(1-Methyl-imidazol-2-yl)-phenylamino]-1-(3,4-methylendioxyphenyl)-methylen}-6-nitro-2-indolinon

(40) 3-(*Z*)-{1-[4-(Dimethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-methylen}-6-nitro-2-indolinon

(41) 3-(*Z*)-{1-[4-(Diethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-methylen}-6-nitro-2-indolinon

(42) 3-(*Z*)-{1-[4-(1-Methylpiperazin-4-yl-methyl)-phenylamino]-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-methylen}-6-nitro-2-indolinon

(43) 3-(*Z*)-{1-[4-(Ethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-methylen}-6-nitro-2-indolinon

(44) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-{dimethylaminomethyl-carbonyl}-amino)-phenylamino]-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-methylen}-6-nitro-2-indolinon

(45) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-{1-methylpiperazin-4-yl-methylcarbonyl}-amino)-phenylamino]-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-methylen}-6-nitro-2-indolinon

(46) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Acetyl-N-{2-dimethylamino-ethyl}-amino)-phenylamino]-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-methylen}-6-nitro-2-indolinon

(47) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Acetyl-N-{3-dimethylamino-propyl}-amino)-phenylamino]-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-methylen}-6-nitro-2-indolinon

(48) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-{2-dimethylamino-ethyl}-aminocarbonyl)-phenylamino]-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-methylen}-6-nitro-2-indolinon

(49) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methansulfonyl-N-{2-dimethylamino-ethyl}-amino)-phenyl-

amino]-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-methylen]-6-nitro-2-indolinon

(50) 3-(*Z*)-{1-[4-(1-Methylpiperazin-4-yl-carbonylmethyl)-phenylamino]-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-methylen]-6-nitro-2-indolinon

(51) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-{2-dimethylamino-ethyl-carbonyl}-amino)-phenylamino]-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-methylen]-6-nitro-2-indolinon

(52) 3-(*Z*)-{1-[4-(1-Methyl-imidazol-2-yl)-phenylamino]-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-methylen]-6-nitro-2-indolinon

(53) 3-(*Z*)-{1-[4-(Dimethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(2-thienyl)-methylen]-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(54) 3-(*Z*)-{1-[4-(Diethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(2-thienyl)-methylen]-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(55) 3-(*Z*)-{1-[4-(1-Methylpiperazin-4-yl-methyl)-phenylamino]-1-(2-thienyl)-methylen]-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(56) 3-(*Z*)-{1-[4-(Ethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(2-thienyl)-methylen]-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(57) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-{dimethylaminomethyl-carbonyl}-amino)-phenylamino]-1-(2-thienyl)-methylen]-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(58) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-{1-methylpiperazin-4-yl-methylcarbonyl}-amino)-phenylamino]-1-(2-thienyl)-methylen]-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(59) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Acetyl-N-{2-dimethylamino-ethyl}-amino)-phenylamino]-1-(2-thienyl)-methylen]-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(60) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Acetyl-N-{3-dimethylamino-propyl}-amino)-phenylamino]-1-(2-thienyl)-methylen]-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(61) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-{2-dimethylamino-ethyl}-aminocarbonyl)-phenylamino]-1-(2-thienyl)-methylen]-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(62) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methansulfonyl-N-{2-dimethylamino-ethyl}-amino)-phenylamino]-1-(2-thienyl)-methylen]-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(63) 3-(*Z*)-{1-[4-(1-Methylpiperazin-4-yl-carbonylmethyl)-phenylamino]-1-(2-thienyl)-methylen]-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(64) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-{2-dimethylamino-ethyl-carbonyl}-amino)-phenylamino]-1-(2-thienyl)-methylen]-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(65) 3-(*Z*)-{1-[4-(1-Methyl-imidazol-2-yl)-phenylamino]-1-(2-thienyl)-methylen]-6-

methoxycarbonyl-2-indolinon

(66) 3-(*Z*)-{1-[4-(Dimethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(3-thienyl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(67) 3-(*Z*)-{1-[4-(Diethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(3-thienyl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(68) 3-(*Z*)-{1-[4-(1-Methylpiperazin-4-yl-methyl)-phenylamino]-1-(3-thienyl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(69) 3-(*Z*)-{1-[4-(Ethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(3-thienyl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(70) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-{dimethylaminomethyl-carbonyl}-amino)-phenylamino]-1-(3-thienyl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(71) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-{1-methylpiperazin-4-yl-methylcarbonyl}-amino)-phenylamino]-1-(3-thienyl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(72) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Acetyl-N-{2-dimethylamino-ethyl}-amino)-phenylamino]-1-(3-thienyl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(73) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Acetyl-N-{3-dimethylamino-propyl}-amino)-phenylamino]-1-(3-thienyl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(74) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-{2-dimethylamino-ethyl}-aminocarbonyl)-phenylamino]-1-(3-thienyl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(75) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methansulfonyl-N-{2-dimethylamino-ethyl}-amino)-phenylamino]-1-(3-thienyl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(76) 3-(*Z*)-{1-[4-(1-Methylpiperazin-4-yl-carbonylmethyl)-phenylamino]-1-(3-thienyl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(77) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-{2-dimethylamino-ethyl-carbonyl}-amino)-phenylamino]-1-(3-thienyl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(78) 3-(*Z*)-{1-[4-(1-Methyl-imidazol-2-yl)-phenylamino]-1-(3-thienyl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(79) 3-(*Z*)-{1-[4-(Dimethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(3,4-methylendioxy-phenyl)-methylen}-6-ethoxycarbonyl-2-indolinon

(80) 3-(*Z*)-{1-[4-(Diethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(3,4-methylendioxy-phenyl)-methylen}-6-ethoxycarbonyl-2-indolinon

(81) 3-(*Z*)-{1-[4-(1-Methylpiperazin-4-yl-methyl)-phenylamino]-1-(3,4-methylen-

dioxyphenyl)-methylen}-6-ethoxycarbonyl-2-indolinon

(82) 3-(*Z*)-{1-[4-(Ethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(3,4-methylendioxyphenyl)-methylen}-6-ethoxycarbonyl-2-indolinon

(83) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-{dimethylaminomethyl-carbonyl}-amino)-phenylamino]-1-(3,4-methylendioxyphenyl)-methylen}-6-ethoxycarbonyl-2-indolinon

(84) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-{1-methylpiperazin-4-yl-methylcarbonyl}-amino)-phenylamino]-1-(3,4-methylendioxyphenyl)-methylen}-6-ethoxycarbonyl-2-indolinon

(85) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Acetyl-N-{2-dimethylamino-ethyl}-amino)-phenylamino]-1-(3,4-methylendioxyphenyl)-methylen}-6-ethoxycarbonyl-2-indolinon

(86) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Acetyl-N-{3-dimethylamino-propyl}-amino)-phenylamino]-1-(3,4-methylendioxyphenyl)-methylen}-6-ethoxycarbonyl-2-indolinon

(87) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-{2-dimethylamino-ethyl}-aminocarbonyl)-phenylamino]-1-(3,4-methylendioxyphenyl)-methylen}-6-ethoxycarbonyl-2-indolinon

(88) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methansulfonyl-N-{2-dimethylamino-ethyl}-amino)-phenylamino]-1-(3,4-methylendioxyphenyl)-methylen}-6-ethoxycarbonyl-2-indolinon

(89) 3-(*Z*)-{1-[4-(1-Methylpiperazin-4-yl-carbonylmethyl)-phenylamino]-1-(3,4-methylendioxyphenyl)-methylen}-6-ethoxycarbonyl-2-indolinon

(90) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-{2-dimethylamino-ethyl-carbonyl}-amino)-phenylamino]-1-(3,4-methylendioxyphenyl)-methylen}-6-ethoxycarbonyl-2-indolinon

(91) 3-(*Z*)-{1-[4-(1-Methyl-imidazol-2-yl)-phenylamino]-1-(3,4-methylendioxyphenyl)-methylen}-6-ethoxycarbonyl-2-indolinon

(92) 3-(*Z*)-{1-[4-(Dimethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-methylen}-6-ethoxycarbonyl-2-indolinon

(93) 3-(*Z*)-{1-[4-(Diethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-methylen}-6-ethoxycarbonyl-2-indolinon

(94) 3-(*Z*)-{1-[4-(1-Methylpiperazin-4-yl-methyl)-phenylamino]-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-methylen}-6-ethoxycarbonyl-2-indolinon

- (95) 3-(*Z*)-{1-[4-(Ethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-methylen}-6-ethoxycarbonyl-2-indolinon
- (96) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-{dimethylaminomethyl-carbonyl}-amino)-phenylamino]-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-methylen}-6-ethoxycarbonyl-2-indolinon
- (97) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-{1-methylpiperazin-4-yl-methylcarbonyl}-amino)-phenylamino]-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-methylen}-6-ethoxycarbonyl-2-indolinon
- (98) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Acetyl-N-{2-dimethylamino-ethyl}-amino)-phenylamino]-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-methylen}-6-ethoxycarbonyl-2-indolinon
- (99) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Acetyl-N-{3-dimethylamino-propyl}-amino)-phenylamino]-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-methylen}-6-ethoxycarbonyl-2-indolinon
- (100) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-{2-dimethylamino-ethyl}-aminocarbonyl)-phenylamino]-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-methylen}-6-ethoxycarbonyl-2-indolinon
- (101) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methansulfonyl-N-{2-dimethylamino-ethyl}-amino)-phenylamino]-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-methylen}-6-ethoxycarbonyl-2-indolinon
- (102) 3-(*Z*)-{1-[4-(1-Methylpiperazin-4-yl-carbonylmethyl)-phenylamino]-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-methylen}-6-ethoxycarbonyl-2-indolinon
- (103) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-{2-dimethylamino-ethyl-carbonyl}-amino)-phenylamino]-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-methylen}-6-ethoxycarbonyl-2-indolinon
- (104) 3-(*Z*)-{1-[4-(1-Methyl-imidazol-2-yl)-phenylamino]-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-methylen}-6-ethoxycarbonyl-2-indolinon
- (105) 3-(*Z*)-{1-[4-(Dimethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(chinoxalin-6-yl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon
- (106) 3-(*Z*)-{1-[4-(Diethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(chinoxalin-6-yl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon
- (107) 3-(*Z*)-{1-[4-(1-Methylpiperazin-4-yl-methyl)-phenylamino]-1-(chinoxalin-6-yl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon
- (108) 3-(*Z*)-{1-[4-(Ethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(chinoxalin-6-yl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon
- (109) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-{dimethylaminomethyl-carbonyl}-amino)-phenylamino]-1-(chinoxalin-6-yl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon
- (110) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-{1-methylpiperazin-4-yl-methylcarbonyl}-amino)-

phenylamino]-1-(chinoxalin-6-yl)-methylen]-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(111) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Acetyl-N-{2-dimethylamino-ethyl}-amino)-phenylamino]-1-(chinoxalin-6-yl)-methylen]-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(112) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Acetyl-N-{3-dimethylamino-propyl}-amino)-phenylamino]-1-(chinoxalin-6-yl)-methylen]-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(113) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-{2-dimethylamino-ethyl}-aminocarbonyl)-phenylamino]-1-(chinoxalin-6-yl)-methylen]-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(114) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methansulfonyl-N-{2-dimethylamino-ethyl}-amino)-phenylamino]-1-(chinoxalin-6-yl)-methylen]-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(115) 3-(*Z*)-{1-[4-(1-Methylpiperazin-4-yl-carbonylmethyl)-phenylamino]-1-(chinoxalin-6-yl)-methylen]-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(116) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-{2-dimethylamino-ethyl-carbonyl}-amino)-phenylamino]-1-(chinoxalin-6-yl)-methylen]-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(117) 3-(*Z*)-{1-[4-(1-Methyl-imidazol-2-yl)-phenylamino]-1-(chinoxalin-6-yl)-methylen]-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(118) 3-(*Z*)-{1-[4-(Dimethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(chinoxalin-6-yl)-methylen]-6-fluor-2-indolinon

(119) 3-(*Z*)-{1-[4-(Diethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(chinoxalin-6-yl)-methylen]-6-fluor-2-indolinon

(120) 3-(*Z*)-{1-[4-(1-Methylpiperazin-4-yl-methyl)-phenylamino]-1-(chinoxalin-6-yl)-methylen]-6-fluor-2-indolinon

(121) 3-(*Z*)-{1-[4-(Ethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(chinoxalin-6-yl)-methylen]-6-fluor-2-indolinon

(122) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-{dimethylaminomethyl-carbonyl}-amino)-phenylamino]-1-(chinoxalin-6-yl)-methylen]-6-fluor-2-indolinon

(123) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-{1-methylpiperazin-4-yl-methylcarbonyl}-amino)-phenylamino]-1-(chinoxalin-6-yl)-methylen]-6-fluor-2-indolinon

(124) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Acetyl-N-{2-dimethylamino-ethyl}-amino)-phenylamino]-1-(chinoxalin-6-yl)-methylen]-6-fluor-2-indolinon

(125) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Acetyl-N-{3-dimethylamino-propyl}-amino)-phenylamino]-1-(chinoxalin-6-yl)-methylen]-6-fluor-2-indolinon

(126) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-{2-dimethylamino-ethyl}-aminocarbonyl)-phenyl-

amino]-1-(chinoxalin-6-yl)-methylen]-6-fluor-2-indolinon

(127) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methansulfonyl-N-{2-dimethylamino-ethyl}-amino)-phenyl-amino]-1-(chinoxalin-6-yl)-methylen]-6-fluor-2-indolinon

(128) 3-(*Z*)-{1-[4-(1-Methylpiperazin-4-yl-carbonylmethyl)-phenylamino]-1-(chinoxalin-6-yl)-methylen]-6-fluor-2-indolinon

(129) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-{2-dimethylamino-ethyl-carbonyl}-amino)-phenylamino]-1-(chinoxalin-6-yl)-methylen]-6-fluor-2-indolinon

(130) 3-(*Z*)-{1-[4-(1-Methyl-imidazol-2-yl)-phenylamino]-1-(chinoxalin-6-yl)-methylen]-6-fluor-2-indolinon

(131) 3-(*Z*)-{1-[4-(Diethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(chinoxalin-6-yl)-methylen]-6-chlor-2-indolinon

(132) 3-(*Z*)-{1-[4-(1-Methylpiperazin-4-yl-methyl)-phenylamino]-1-(chinoxalin-6-yl)-methylen]-6-chlor-2-indolinon

(133) 3-(*Z*)-{1-[4-(Ethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(chinoxalin-6-yl)-methylen]-6-chlor-2-indolinon

(134) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-{dimethylaminomethyl-carbonyl}-amino)-phenyl-amino]-1-(chinoxalin-6-yl)-methylen]-6-chlor-2-indolinon

(135) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Acetyl-N-{3-dimethylamino-propyl}-amino)-phenylamino]-1-(chinoxalin-6-yl)-methylen]-6-chlor-2-indolinon

(136) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-{2-dimethylamino-ethyl}-aminocarbonyl)-phenyl-amino]-1-(chinoxalin-6-yl)-methylen]-6-chlor-2-indolinon

(137) 3-(*Z*)-{1-[4-(1-Methylpiperazin-4-yl-carbonylmethyl)-phenylamino]-1-(chinoxalin-6-yl)-methylen]-6-chlor-2-indolinon

(138) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-{2-dimethylamino-ethyl-carbonyl}-amino)-phenyl-amino]-1-(chinoxalin-6-yl)-methylen]-6-chlor-2-indolinon

(139) 3-(*Z*)-{1-[4-(Dimethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(benzo[1,4]dioxin-6-yl)-methylen]-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(140) 3-(*Z*)-{1-[4-(Diethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(benzo[1,4]dioxin-6-yl)-methylen]-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(141) 3-(*Z*)-{1-[4-(1-Methylpiperazin-4-yl-methyl)-phenylamino]-1-(benzo[1,4]dioxin-6-yl)-methylen]-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(142) 3-(*Z*)-{1-[4-(Ethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(benzo[1,4]dioxin-6-yl)-

methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(143) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-{dimethylaminomethyl-carbonyl}-amino)-phenyl-amino]-1-(benzo[1,4]dioxin-6-yl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(144) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-{1-methylpiperazin-4-yl-methylcarbonyl}-amino)-phenylamino]-1-(benzo[1,4]dioxin-6-yl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(145) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Acetyl-N-{2-dimethylamino-ethyl}-amino)-phenylamino]-1-(benzo[1,4]dioxin-6-yl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(146) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Acetyl-N-{3-dimethylamino-propyl}-amino)-phenylamino]-1-(benzo[1,4]dioxin-6-yl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(147) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-{2-dimethylamino-ethyl}-aminocarbonyl)-phenyl-amino]-1-(benzo[1,4]dioxin-6-yl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(148) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methansulfonyl-N-{2-dimethylamino-ethyl}-amino)-phenyl-amino]-1-(benzo[1,4]dioxin-6-yl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(149) 3-(*Z*)-{1-[4-(1-Methylpiperazin-4-yl-carbonylmethyl)-phenylamino]-1-(benzo[1,4]dioxin-6-yl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(150) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-{2-dimethylamino-ethyl-carbonyl}-amino)-phenyl-amino]-1-(benzo[1,4]dioxin-6-yl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(151) 3-(*Z*)-{1-[4-(1-Methyl-imidazol-2-yl)-phenylamino]-1-(benzo[1,4]dioxin-6-yl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(152) 3-(*Z*)-{1-[4-(Dimethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(benzo[1,4]dioxin-6-yl)-methylen}-6-fluor-2-indolinon

(153) 3-(*Z*)-{1-[4-(Diethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(benzo[1,4]dioxin-6-yl)-methylen}-6-fluor-2-indolinon

(154) 3-(*Z*)-{1-[4-(1-Methylpiperazin-4-yl-methyl)-phenylamino]-1-(benzo[1,4]dioxin-6-yl)-methylen}-6-fluor-2-indolinon

(155) 3-(*Z*)-{1-[4-(Ethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(benzo[1,4]dioxin-6-yl)-methylen}-6-fluor-2-indolinon

(156) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-{dimethylaminomethyl-carbonyl}-amino)-phenylamino]-1-(benzo[1,4]dioxin-6-yl)-methylen}-6-fluor-2-indolinon

(157) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-{1-methylpiperazin-4-yl-methylcarbonyl}-amino)-phenylamino]-1-(benzo[1,4]dioxin-6-yl)-methylen}-6-fluor-2-indolinon

- (158) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Acetyl-N-{2-dimethylamino-ethyl}-amino)-phenylamino]-1-(benzo[1,4]dioxin-6-yl)-methylen}-6-fluor-2-indolinon
- (159) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Acetyl-N-{3-dimethylamino-propyl}-amino)-phenylamino]-1-(benzo[1,4]dioxin-6-yl)-methylen}-6-fluor-2-indolinon
- (160) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-{2-dimethylamino-ethyl}-aminocarbonyl)-phenylamino]-1-(benzo[1,4]dioxin-6-yl)-methylen}-6-fluor-2-indolinon
- (161) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methansulfonyl-N-{2-dimethylamino-ethyl}-amino)-phenylamino]-1-(benzo[1,4]dioxin-6-yl)-methylen}-6-fluor-2-indolinon
- (162) 3-(*Z*)-{1-[4-(1-Methylpiperazin-4-yl-carbonylmethyl)-phenylamino]-1-(benzo[1,4]dioxin-6-yl)-methylen}-6-fluor-2-indolinon
- (163) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-{2-dimethylamino-ethyl-carbonyl}-amino)-phenylamino]-1-(benzo[1,4]dioxin-6-yl)-methylen}-6-fluor-2-indolinon
- (164) 3-(*Z*)-{1-[4-(1-Methyl-imidazol-2-yl)-phenylamino]-1-(benzo[1,4]dioxin-6-yl)-methylen}-6-fluor-2-indolinon
- (165) 3-(*Z*)-{1-[4-(Dimethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(benzo[1,4]dioxin-6-yl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon
- (166) 3-(*Z*)-{1-[4-(Diethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(benzo[1,4]dioxin-6-yl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon
- (167) 3-(*Z*)-{1-[4-(1-Methylpiperazin-4-yl-methyl)-phenylamino]-1-(benzo[1,4]dioxin-6-yl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon
- (168) 3-(*Z*)-{1-[4-(Ethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(benzo[1,4]dioxin-6-yl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon
- (169) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-{dimethylaminomethyl-carbonyl}-amino)-phenylamino]-1-(benzo[1,4]dioxin-6-yl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon
- (170) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-{1-methylpiperazin-4-yl-methylcarbonyl}-amino)-phenylamino]-1-(benzo[1,4]dioxin-6-yl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon
- (171) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Acetyl-N-{2-dimethylamino-ethyl}-amino)-phenylamino]-1-(benzo[1,4]dioxin-6-yl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon
- (172) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Acetyl-N-{3-dimethylamino-propyl}-amino)-phenylamino]-1-(benzo[1,4]dioxin-6-yl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon
- (173) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-{2-dimethylamino-ethyl}-aminocarbonyl)-phenylamino]-1-(benzo[1,4]dioxin-6-yl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon

- (174) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methansulfonyl-N-{2-dimethylamino-ethyl}-amino)-phenylamino]-1-(benzo[1,4]dioxin-6-yl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon
- (175) 3-(*Z*)-{1-[4-(1-Methylpiperazin-4-yl-carbonylmethyl)-phenylamino]-1-(benzo[1,4]dioxin-6-yl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon
- (176) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-{2-dimethylamino-ethyl-carbonyl}-amino)-phenylamino]-1-(benzo[1,4]dioxin-6-yl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon
- (177) 3-(*Z*)-{1-[4-(1-Methyl-imidazol-2-yl)-phenylamino]-1-(benzo[1,4]dioxin-6-yl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon
- (178) 3-(*Z*)-{1-[4-(Dimethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(3-methyl-benzoxazol-2-on-6-yl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon
- (179) 3-(*Z*)-{1-[4-(Diethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(3-methyl-benzoxazol-2-on-6-yl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon
- (180) 3-(*Z*)-{1-[4-(1-Methylpiperazin-4-yl-methyl)-phenylamino]-1-(3-methyl-benzoxazol-2-on-6-yl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon
- (181) 3-(*Z*)-{1-[4-(Ethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(3-methyl-benzoxazol-2-on-6-yl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon
- (182) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-{dimethylaminomethyl-carbonyl}-amino)-phenylamino]-1-(3-methyl-benzoxazol-2-on-6-yl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon
- (183) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-{1-methylpiperazin-4-yl-methylcarbonyl}-amino)-phenylamino]-1-(3-methyl-benzoxazol-2-on-6-yl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon
- (184) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Acetyl-N-{2-dimethylamino-ethyl}-amino)-phenylamino]-1-(3-methyl-benzoxazol-2-on-6-yl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon
- (184) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Acetyl-N-{3-dimethylamino-propyl}-amino)-phenylamino]-1-(3-methyl-benzoxazol-2-on-6-yl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon
- (185) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-{2-dimethylamino-ethyl}-aminocarbonyl)-phenylamino]-1-(3-methyl-benzoxazol-2-on-6-yl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon
- (186) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methansulfonyl-N-{2-dimethylamino-ethyl}-amino)-phenylamino]-1-(3-methyl-benzoxazol-2-on-6-yl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon
- (187) 3-(*Z*)-{1-[4-(1-Methylpiperazin-4-yl-carbonylmethyl)-phenylamino]-1-(3-methyl-benzoxazol-2-on-6-yl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon
- (188) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-{2-dimethylamino-ethyl-carbonyl}-amino)-phenyl-

amino]-1-(3-methyl-benzoxazol-2-on-6-yl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon

(189) 3-(*Z*)-{1-[4-(1-Methyl-imidazol-2-yl)-phenylamino]-1-(3-methyl-benzoxazol-2-on-6-yl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon

(190) 3-(*Z*)-{1-[4-(Dimethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(benzoxazol-2-on-6-yl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon

(191) 3-(*Z*)-{1-[4-(Diethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(benzoxazol-2-on-6-yl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon

(192) 3-(*Z*)-{1-[4-(1-Methylpiperazin-4-yl-methyl)-phenylamino]-1-(benzoxazol-2-on-6-yl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon

(193) 3-(*Z*)-{1-[4-(Ethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(benzoxazol-2-on-6-yl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon

(194) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-[dimethylaminomethyl-carbonyl]-amino)-phenylamino]-1-(benzoxazol-2-on-6-yl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon

(195) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-[1-methylpiperazin-4-yl-methylcarbonyl]-amino)-phenylamino]-1-(benzoxazol-2-on-6-yl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon

(196) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Acetyl-N-[2-dimethylamino-ethyl]-amino)-phenylamino]-1-(benzoxazol-2-on-6-yl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon

(197) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Acetyl-N-[3-dimethylamino-propyl]-amino)-phenylamino]-1-(benzoxazol-2-on-6-yl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon

(198) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-[2-dimethylamino-ethyl]-aminocarbonyl)-phenylamino]-1-(benzoxazol-2-on-6-yl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon

(199) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methansulfonyl-N-[2-dimethylamino-ethyl]-amino)-phenylamino]-1-(benzoxazol-2-on-6-yl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon

(200) 3-(*Z*)-{1-[4-(1-Methylpiperazin-4-yl-carbonylmethyl)-phenylamino]-1-(benzoxazol-2-on-6-yl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon

(201) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-[2-dimethylamino-ethyl-carbonyl]-amino)-phenylamino]-1-(benzoxazol-2-on-6-yl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon

(202) 3-(*Z*)-{1-[4-(1-Methyl-imidazol-2-yl)-phenylamino]-1-(benzoxazol-2-on-6-yl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon

(203) 3-(*Z*)-{1-[4-(Dimethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(benzoxazol-2-on-5-yl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon

(204) 3-(*Z*)-{1-[4-(Diethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(benzoxazol-2-on-5-yl)-

methylen}-6-chlor-2-indolinon

(205) 3-(*Z*)-{1-[4-(1-Methylpiperazin-4-yl-methyl)-phenylamino]-1-(benzoxazol-2-on-5-yl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon

(206) 3-(*Z*)-{1-[4-(Ethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(benzoxazol-2-on-5-yl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon

(207) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-{dimethylaminomethyl-carbonyl}-amino)-phenylamino]-1-(benzoxazol-2-on-5-yl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon

(208) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-{1-methylpiperazin-4-yl-methylcarbonyl}-amino)-phenylamino]-1-(benzoxazol-2-on-5-yl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon

(209) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Acetyl-N-{2-dimethylamino-ethyl}-amino)-phenylamino]-1-(benzoxazol-2-on-5-yl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon

(210) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Acetyl-N-{3-dimethylamino-propyl}-amino)-phenylamino]-1-(benzoxazol-2-on-5-yl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon

(211) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-{2-dimethylamino-ethyl}-aminocarbonyl)-phenylamino]-1-(benzoxazol-2-on-5-yl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon

(212) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methansulfonyl-N-{2-dimethylamino-ethyl}-amino)-phenylamino]-1-(benzoxazol-2-on-5-yl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon

(213) 3-(*Z*)-{1-[4-(1-Methylpiperazin-4-yl-carbonylmethyl)-phenylamino]-1-(benzoxazol-2-on-5-yl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon

(214) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-{2-dimethylamino-ethyl-carbonyl}-amino)-phenylamino]-1-(benzoxazol-2-on-5-yl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon

(215) 3-(*Z*)-{1-[4-(1-Methyl-imidazol-2-yl)-phenylamino]-1-(benzoxazol-2-on-5-yl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon

(216) 3-(*Z*)-{1-[4-(Dimethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(chinolin-7-yl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon

(217) 3-(*Z*)-{1-[4-(Diethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(chinolin-7-yl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon

(218) 3-(*Z*)-{1-[4-(1-Methylpiperazin-4-yl-methyl)-phenylamino]-1-(chinolin-7-yl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon

(219) 3-(*Z*)-{1-[4-(Ethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(chinolin-7-yl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon

(220) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-{dimethylaminomethyl-carbonyl}-amino)-phenyl-

amino]-1-(chinolin-7-yl)-methylen]-6-chlor-2-indolinon

(221) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-{1-methylpiperazin-4-yl-methylcarbonyl}-amino)-phenylamino]-1-(chinolin-7-yl)-methylen]-6-chlor-2-indolinon

(222) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Acetyl-N-{2-dimethylamino-ethyl}-amino)-phenylamino]-1-(chinolin-7-yl)-methylen]-6-chlor-2-indolinon

(223) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Acetyl-N-{3-dimethylamino-propyl}-amino)-phenylamino]-1-(chinolin-7-yl)-methylen]-6-chlor-2-indolinon

(224) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-{2-dimethylamino-ethyl}-aminocarbonyl)-phenylamino]-1-(chinolin-7-yl)-methylen]-6-chlor-2-indolinon

(225) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methansulfonyl-N-{2-dimethylamino-ethyl}-amino)-phenylamino]-1-(chinolin-7-yl)-methylen]-6-chlor-2-indolinon

(226) 3-(*Z*)-{1-[4-(1-Methylpiperazin-4-yl-carbonylmethyl)-phenylamino]-1-(chinolin-7-yl)-methylen]-6-chlor-2-indolinon

(227) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-{2-dimethylaminó-ethyl-carbonyl}-amino)-phenylamino]-1-(chinolin-7-yl)-methylen]-6-chlor-2-indolinon

(228) 3-(*Z*)-{1-[4-(1-Methyl-imidazol-2-yl)-phenylamino]-1-(chinolin-7-yl)-methylen]-6-chlor-2-indolinon

(229) 3-(*Z*)-{1-[4-(Dimethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(chinolin-6-yl)-methylen]-6-chlor-2-indolinon

(230) 3-(*Z*)-{1-[4-(Diethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(chinolin-6-yl)-methylen]-6-chlor-2-indolinon

(231) 3-(*Z*)-{1-[4-(1-Methylpiperazin-4-yl-methyl)-phenylamino]-1-(chinolin-6-yl)-methylen]-6-chlor-2-indolinon

(232) 3-(*Z*)-{1-[4-(Ethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(chinolin-6-yl)-methylen]-6-chlor-2-indolinon

(233) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-{dimethylaminomethyl-carbonyl}-amino)-phenylamino]-1-(chinolin-6-yl)-methylen]-6-chlor-2-indolinon

(234) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-{1-methylpiperazin-4-yl-methylcarbonyl}-amino)-phenylamino]-1-(chinolin-6-yl)-methylen]-6-chlor-2-indolinon

(235) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Acetyl-N-{2-dimethylamino-ethyl}-amino)-phenylamino]-1-(chinolin-6-yl)-methylen]-6-chlor-2-indolinon

(236) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Acetyl-N-{3-dimethylamino-propyl}-amino)-phenylamino]-1-

(chinolin-6-yl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon

(237) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-{2-dimethylamino-ethyl}-aminocarbonyl)-phenyl-amino]-1-(chinolin-6-yl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon

(238) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methansulfonyl-N-{2-dimethylamino-ethyl}-amino)-phenyl-amino]-1-(chinolin-6-yl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon

(239) 3-(*Z*)-{1-[4-(1-Methylpiperazin-4-yl-carbonylmethyl)-phenylamino]-1-(chinolin-6-yl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon

(240) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-{2-dimethylamino-ethyl-carbonyl}-amino)-phenyl-amino]-1-(chinolin-6-yl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon

(241) 3-(*Z*)-{1-[4-(1-Methyl-imidazol-2-yl)-phenylamino]-1-(chinolin-6-yl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon

(242) 3-(*Z*)-{1-[4-(Dimethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(benzothiazol-5-yl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(243) 3-(*Z*)-{1-[4-(Diethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(benzothiazol-5-yl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(244) 3-(*Z*)-{1-[4-(1-Methylpiperazin-4-yl-methyl)-phenylamino]-1-(benzothiazol-5-yl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(245) 3-(*Z*)-{1-[4-(Ethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(benzothiazol-5-yl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(246) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-{dimethylaminomethyl-carbonyl}-amino)-phenyl-amino]-1-(benzothiazol-5-yl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(247) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-{1-methylpiperazin-4-yl-methylcarbonyl}-amino)-phenylamino]-1-(benzothiazol-5-yl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(248) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Acetyl-N-{2-dimethylamino-ethyl}-amino)-phenylamino]-1-(benzothiazol-5-yl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(249) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Acetyl-N-{3-dimethylamino-propyl}-amino)-phenylamino]-1-(benzothiazol-5-yl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(250) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-{2-dimethylamino-ethyl}-aminocarbonyl)-phenyl-amino]-1-(benzothiazol-5-yl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(251) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methansulfonyl-N-{2-dimethylamino-ethyl}-amino)-phenyl-amino]-1-(benzothiazol-5-yl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

- (252) 3-(*Z*)-{1-[4-(1-Methylpiperazin-4-yl-carbonylmethyl)-phenylamino]-1-(benzothiazol-5-yl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon
- (253) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-{2-dimethylamino-ethyl-carbonyl}-amino)-phenylamino]-1-(benzothiazol-5-yl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon
- (254) 3-(*Z*)-{1-[4-(1-Methyl-imidazol-2-yl)-phenylamino]-1-(benzothiazol-5-yl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon
- (255) 3-(*Z*)-{1-[4-(Dimethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(benzothiazol-6-yl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon
- (256) 3-(*Z*)-{1-[4-(Diethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(benzothiazol-6-yl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon
- (257) 3-(*Z*)-{1-[4-(1-Methylpiperazin-4-yl-methyl)-phenylamino]-1-(benzothiazol-6-yl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon
- (258) 3-(*Z*)-{1-[4-(Ethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(benzothiazol-6-yl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon
- (259) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-{dimethylaminomethyl-carbonyl}-amino)-phenylamino]-1-(benzothiazol-6-yl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon
- (260) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-{1-methylpiperazin-4-yl-methylcarbonyl}-amino)-phenylamino]-1-(benzothiazol-6-yl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon
- (261) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Acetyl-N-{2-dimethylamino-ethyl}-amino)-phenylamino]-1-(benzothiazol-6-yl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon
- (262) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Acetyl-N-{3-dimethylamino-propyl}-amino)-phenylamino]-1-(benzothiazol-6-yl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon
- (263) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-{2-dimethylamino-ethyl}-aminocarbonyl)-phenylamino]-1-(benzothiazol-6-yl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon
- (264) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methansulfonyl-N-{2-dimethylamino-ethyl}-amino)-phenylamino]-1-(benzothiazol-6-yl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon
- (265) 3-(*Z*)-{1-[4-(1-Methylpiperazin-4-yl-carbonylmethyl)-phenylamino]-1-(benzothiazol-6-yl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon
- (266) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-{2-dimethylamino-ethyl-carbonyl}-amino)-phenylamino]-1-(benzothiazol-6-yl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon
- (267) 3-(*Z*)-{1-[4-(1-Methyl-imidazol-2-yl)-phenylamino]-1-(benzothiazol-6-yl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(268) 3-(*Z*)-{1-[4-(Dimethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(indol-5-yl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(269) 3-(*Z*)-{1-[4-(Diethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(indol-5-yl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(270) 3-(*Z*)-{1-[4-(1-Methylpiperazin-4-yl-methyl)-phenylamino]-1-(indol-5-yl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(271) 3-(*Z*)-{1-[4-(Ethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(indol-5-yl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(272) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-{dimethylaminomethyl-carbonyl}-amino)-phenylamino]-1-(indol-5-yl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(273) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-{1-methylpiperazin-4-yl-methylcarbonyl}-amino)-phenylamino]-1-(indol-5-yl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(274) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Acetyl-N-{2-dimethylamino-ethyl}-amino)-phenylamino]-1-(indol-5-yl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(275) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Acetyl-N-{3-dimethylamino-propyl}-amino)-phenylamino]-1-(indol-5-yl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(276) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-{2-dimethylamino-ethyl}-aminocarbonyl)-phenylamino]-1-(indol-5-yl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(277) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methansulfonyl-N-{2-dimethylamino-ethyl}-amino)-phenylamino]-1-(indol-5-yl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(278) 3-(*Z*)-{1-[4-(1-Methylpiperazin-4-yl-carbonylmethyl)-phenylamino]-1-(indol-5-yl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(279) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-{2-dimethylamino-ethyl-carbonyl}-amino)-phenylamino]-1-(indol-5-yl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(280) 3-(*Z*)-{1-[4-(1-Methyl-imidazol-2-yl)-phenylamino]-1-(indol-5-yl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(281) 3-(*Z*)-{1-[4-(Dimethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(phthalazin-6-yl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(282) 3-(*Z*)-{1-[4-(Diethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(phthalazin-6-yl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(283) 3-(*Z*)-{1-[4-(1-Methylpiperazin-4-yl-methyl)-phenylamino]-1-(phthalazin-6-

yl)-methylen]-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(284) 3-(*Z*)-{1-[4-(Ethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(phthalazin-6-yl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(285) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-[dimethylaminomethyl-carbonyl]-amino)-phenylamino]-1-(phthalazin-6-yl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(286) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-[1-methylpiperazin-4-yl-methylcarbonyl]-amino)-phenylamino]-1-(phthalazin-6-yl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(287) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Acetyl-N-[2-dimethylamino-ethyl]-amino)-phenylamino]-1-(phthalazin-6-yl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(288) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Acetyl-N-[3-dimethylamino-propyl]-amino)-phenylamino]-1-(phthalazin-6-yl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(289) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-[2-dimethylamino-ethyl]-aminocarbonyl)-phenylamino]-1-(phthalazin-6-yl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(290) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methansulfonyl-N-[2-dimethylamino-ethyl]-amino)-phenylamino]-1-(phthalazin-6-yl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(291) 3-(*Z*)-{1-[4-(1-Methylpiperazin-4-yl-carbonylmethyl)-phenylamino]-1-(phthalazin-6-yl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(292) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-[2-dimethylamino-ethyl-carbonyl]-amino)-phenylamino]-1-(phthalazin-6-yl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(293) 3-(*Z*)-{1-[4-(1-Methyl-imidazol-2-yl)-phenylamino]-1-(phthalazin-6-yl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(294) 3-(*Z*)-{1-[4-(Dimethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(4-methyl-3,4-dihydro-2*H*-benzo[1,4]oxazin-7-yl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon

(295) 3-(*Z*)-{1-[4-(Diethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(4-methyl-3,4-dihydro-2*H*-benzo[1,4]oxazin-7-yl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon

(296) 3-(*Z*)-{1-[4-(1-Methylpiperazin-4-yl-methyl)-phenylamino]-1-(4-methyl-3,4-dihydro-2*H*-benzo[1,4]oxazin-7-yl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon

(297) 3-(*Z*)-{1-[4-(Ethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(4-methyl-3,4-dihydro-2*H*-benzo[1,4]oxazin-7-yl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon

(298) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-[dimethylaminomethyl-carbonyl]-amino)-phenylamino]-1-(4-methyl-3,4-dihydro-2*H*-benzo[1,4]oxazin-7-yl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon

(299) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-{1-methylpiperazin-4-yl-methylcarbonyl}-amino)-phenylamino]-1-(4-methyl-3,4-dihydro-2*H*-benzo[1,4]oxazin-7-yl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon

(300) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Acetyl-N-{2-dimethylamino-ethyl}-amino)-phenylamino]-1-(4-methyl-3,4-dihydro-2*H*-benzo[1,4]oxazin-7-yl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon

(301) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Acetyl-N-{3-dimethylamino-propyl}-amino)-phenylamino]-1-(4-methyl-3,4-dihydro-2*H*-benzo[1,4]oxazin-7-yl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon

(302) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-{2-dimethylamino-ethyl}-aminocarbonyl)-phenylamino]-1-(4-methyl-3,4-dihydro-2*H*-benzo[1,4]oxazin-7-yl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon

(303) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methansulfonyl-N-{2-dimethylamino-ethyl}-amino)-phenylamino]-1-(4-methyl-3,4-dihydro-2*H*-benzo[1,4]oxazin-7-yl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon

(304) 3-(*Z*)-{1-[4-(1-Methylpiperazin-4-yl-carbonylmethyl)-phenylamino]-1-(4-methyl-3,4-dihydro-2*H*-benzo[1,4]oxazin-7-yl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon

(305) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-{2-dimethylamino-ethyl-carbonyl}-amino)-phenylamino]-1-(4-methyl-3,4-dihydro-2*H*-benzo[1,4]oxazin-7-yl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon

(306) 3-(*Z*)-{1-[4-(1-Methyl-imidazol-2-yl)-phenylamino]-1-(4-methyl-3,4-dihydro-2*H*-benzo[1,4]oxazin-7-yl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon

(307) 3-(*Z*)-{1-[4-(Dimethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(4-pyridyl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(308) 3-(*Z*)-{1-[4-(Diethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(4-pyridyl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(309) 3-(*Z*)-{1-[4-(1-Methylpiperazin-4-yl-methyl)-phenylamino]-1-(4-pyridyl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(310) 3-(*Z*)-{1-[4-(Ethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(4-pyridyl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(311) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-{dimethylaminomethyl-carbonyl}-amino)-phenyl-

amino]-1-(4-pyridyl)-methylen]-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(312) 3-(Z)-{1-[4-(N-Methyl-N-{1-methylpiperazin-4-yl-methylcarbonyl}-amino)-phenylamino]-1-(4-pyridyl)-methylen]-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(313) 3-(Z)-{1-[4-(N-Acetyl-N-{2-dimethylamino-ethyl}-amino)-phenylamino]-1-(4-pyridyl)-methylen]-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(314) 3-(Z)-{1-[4-(N-Acetyl-N-{3-dimethylamino-propyl}-amino)-phenylamino]-1-(4-pyridyl)-methylen]-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(315) 3-(Z)-{1-[4-(N-Methyl-N-{2-dimethylamino-ethyl}-aminocarbonyl)-phenylamino]-1-(4-pyridyl)-methylen]-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(316) 3-(Z)-{1-[4-(N-Methansulfonyl-N-{2-dimethylamino-ethyl}-amino)-phenylamino]-1-(4-pyridyl)-methylen]-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(317) 3-(Z)-{1-[4-(1-Methylpiperazin-4-yl-carbonylmethyl)-phenylamino]-1-(4-pyridyl)-methylen]-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(318) 3-(Z)-{1-[4-(N-Methyl-N-{2-dimethylamino-ethyl-carbonyl}-amino)-phenylamino]-1-(4-pyridyl)-methylen]-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(319) 3-(Z)-{1-[4-(1-Methyl-imidazol-2-yl)-phenylamino]-1-(4-pyridyl)-methylen]-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(320) 3-(Z)-{1-[4-(Dimethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(3-pyridyl)-methylen]-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(321) 3-(Z)-{1-[4-(Diethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(3-pyridyl)-methylen]-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(322) 3-(Z)-{1-[4-(1-Methylpiperazin-4-yl-methyl)-phenylamino]-1-(3-pyridyl)-methylen]-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(323) 3-(Z)-{1-[4-(Ethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(3-pyridyl)-methylen]-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(324) 3-(Z)-{1-[4-(N-Methyl-N-{dimethylaminomethyl-carbonyl}-amino)-phenylamino]-1-(3-pyridyl)-methylen]-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(325) 3-(Z)-{1-[4-(N-Methyl-N-{1-methylpiperazin-4-yl-methylcarbonyl}-amino)-phenylamino]-1-(3-pyridyl)-methylen]-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(326) 3-(Z)-{1-[4-(N-Acetyl-N-{2-dimethylamino-ethyl}-amino)-phenylamino]-1-(3-pyridyl)-methylen]-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(327) 3-(Z)-{1-[4-(N-Acetyl-N-{3-dimethylamino-propyl}-amino)-phenylamino]-1-

(3-pyridyl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(328) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-{2-dimethylamino-ethyl}-aminocarbonyl)-phenyl-amino]-1-(3-pyridyl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(329) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methansulfonyl-N-{2-dimethylamino-ethyl}-amino)-phenyl-amino]-1-(3-pyridyl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(330) 3-(*Z*)-{1-[4-(1-Methylpiperazin-4-yl-carbonylmethyl)-phenylamino]-1-(3-pyridyl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(331) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-{2-dimethylamino-ethyl-carbonyl}-amino)-phenyl-amino]-1-(3-pyridyl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(332) 3-(*Z*)-{1-[4-(1-Methyl-imidazol-2-yl)-phenylamino]-1-(3-pyridyl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(333) 3-(*Z*)-{1-[3-Fluor-4-(N-methyl-N-{dimethylaminomethyl-carbonyl}-amino)-phenylamino]-1-(3,4-methylenedioxyphenyl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon

(334) 3-(*Z*)-{1-[3-Fluor-4-(N-methyl-N-{dimethylaminomethyl-carbonyl}-amino)-phenylamino]-1-(3,4-methylenedioxyphenyl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(335) 3-(*Z*)-{1-[3-Fluor-4-(N-methyl-N-{dimethylaminomethyl-carbonyl}-amino)-phenylamino]-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon

(336) 3-(*Z*)-{1-[3-Fluor-4-(N-methyl-N-{dimethylaminomethyl-carbonyl}-amino)-phenylamino]-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(337) 3-(*Z*)-{1-[3-Fluor-4-(N-methyl-N-{dimethylaminomethyl-carbonyl}-amino)-phenylamino]-1-(2-thienyl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon

(338) 3-(*Z*)-{1-[3-Fluor-4-(N-methyl-N-{dimethylaminomethyl-carbonyl}-amino)-phenylamino]-1-(2-thienyl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(339) 3-(*Z*)-{1-[3-Fluor-4-(N-methyl-N-{dimethylaminomethyl-carbonyl}-amino)-phenylamino]-1-(3-thienyl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon

(340) 3-(*Z*)-{1-[3-Fluor-4-(N-methyl-N-{dimethylaminomethyl-carbonyl}-amino)-phenylamino]-1-(3-thienyl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(341) 3-(*Z*)-{1-[3-Fluor-4-(N-methyl-N-{dimethylaminomethyl-carbonyl}-amino)-phenylamino]-1-(chinoxalin-6-yl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon

(342) 3-(*Z*)-{1-[3-Fluor-4-(N-methyl-N-{dimethylaminomethyl-carbonyl}-amino)-

phenylamino]-1-(chinoxalin-6-yl)-methylen]-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(343) 3-(*Z*)-{1-[3-Fluor-4-(N-methansulfonyl-N-{2-dimethylamino-ethyl}-amino)-phenylamino]-1-(3,4-methylendioxyphenyl)-methylen]-6-chlor-2-indolinon

(344) 3-(*Z*)-{1-[3-Fluor-4-(N-methansulfonyl-N-{2-dimethylamino-ethyl}-amino)-phenylamino]-1-(3,4-methylendioxyphenyl)-methylen]-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(345) 3-(*Z*)-{1-[3-Fluor-4-(N-methansulfonyl-N-{2-dimethylamino-ethyl}-amino)-phenylamino]-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-methylen]-6-chlor-2-indolinon

(346) 3-(*Z*)-{1-[3-Fluor-4-(N-methansulfonyl-N-{2-dimethylamino-ethyl}-amino)-phenylamino]-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-methylen]-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(347) 3-(*Z*)-{1-[3-Fluor-4-(N-methansulfonyl-N-{2-dimethylamino-ethyl}-amino)-phenylamino]-1-(2-thienyl)-methylen]-6-chlor-2-indolinon

(348) 3-(*Z*)-{1-[3-Fluor-4-(N-methansulfonyl-N-{2-dimethylamino-ethyl}-amino)-phenylamino]-1-(2-thienyl)-methylen]-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(349) 3-(*Z*)-{1-[3-Fluor-4-(N-methansulfonyl-N-{2-dimethylamino-ethyl}-amino)-phenylamino]-1-(3-thienyl)-methylen]-6-chlor-2-indolinon

(350) 3-(*Z*)-{1-[3-Fluor-4-(N-methansulfonyl-N-{2-dimethylamino-ethyl}-amino)-phenylamino]-1-(3-thienyl)-methylen]-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(351) 3-(*Z*)-{1-[3-Fluor-4-(N-methansulfonyl-N-{2-dimethylamino-ethyl}-amino)-phenylamino]-1-(chinoxalin-6-yl)-methylen]-6-chlor-2-indolinon

(352) 3-(*Z*)-{1-[3-Fluor-4-(N-methansulfonyl-N-{2-dimethylamino-ethyl}-amino)-phenylamino]-1-(chinoxalin-6-yl)-methylen]-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(353) 3-(*Z*)-{1-[1-Methyl-2-(N-{2-dimethylamino-ethyl}-N-methyl-aminocarbonyl)-pyrrol-4-yl-amino]-1-(3,4-methylendioxyphenyl)-methylen]-6-chlor-2-indolinon

(354) 3-(*Z*)-{1-[1-Methyl-2-(N-{2-dimethylamino-ethyl}-N-methyl-aminocarbonyl)-pyrrol-4-yl-amino]-1-(3,4-methylendioxyphenyl)-methylen]-6-methoxy-carbonyl-2-indolinon

(355) 3-(*Z*)-{1-[1-Methyl-2-(N-{2-dimethylamino-ethyl}-N-methyl-aminocarbonyl)-pyrrol-4-yl-amino]-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-methylen]-6-chlor-2-indolinon

(356) 3-(*Z*)-{1-[1-Methyl-2-(N-{2-dimethylamino-ethyl}-N-methyl-aminocarbonyl)-

pyrrol-4-yl-amino]-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-methylen]-6-methoxy-carbonyl-2-indolinon

(357) 3-(*Z*)-{1-[1-Methyl-2-(N-{2-dimethylamino-ethyl}-N-methyl-aminocarbonyl)-pyrrol-4-yl-amino]-1-(2-thienyl)-methylen]-6-chlor-2-indolinon

(358) 3-(*Z*)-{1-[1-Methyl-2-(N-{2-dimethylamino-ethyl}-N-methyl-aminocarbonyl)-pyrrol-4-yl-amino]-1-(2-thienyl)-methylen]-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(359) 3-(*Z*)-{1-[1-Methyl-2-(N-{2-dimethylamino-ethyl}-N-methyl-aminocarbonyl)-pyrrol-4-yl-amino]-1-(3-thienyl)-methylen]-6-chlor-2-indolinon

(360) 3-(*Z*)-{1-[1-Methyl-2-(N-{2-dimethylamino-ethyl}-N-methyl-aminocarbonyl)-pyrrol-4-yl-amino]-1-(3-thienyl)-methylen]-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(361) 3-(*Z*)-{1-[1-Methyl-2-(N-{2-dimethylamino-ethyl}-N-methyl-aminocarbonyl)-pyrrol-4-yl-amino]-1-(chinoxalin-6-yl)-methylen]-6-chlor-2-indolinon

(362) 3-(*Z*)-{1-[1-Methyl-2-(N-{2-dimethylamino-ethyl}-N-methyl-aminocarbonyl)-pyrrol-4-yl-amino]-1-(chinoxalin-6-yl)-methylen]-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(363) 3-(*Z*)-{1-[4-(Dimethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(3,4-methylendioxy-phenyl)-methylen]-6-fluor-2-indolinon

(364) 3-(*Z*)-{1-[4-(Diethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(3,4-methylendioxy-phenyl)-methylen]-6-fluor-2-indolinon

(365) 3-(*Z*)-{1-[4-(1-Methylpiperazin-4-yl-methyl)-phenylamino]-1-(3,4-methylen-dioxyphenyl)-methylen]-6-fluor-2-indolinon

(366) 3-(*Z*)-{1-[4-(Ethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(3,4-methylendioxyphenyl)-methylen]-6-fluor-2-indolinon

(367) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-{dimethylaminomethyl-carbonyl}-amino)-phenyl-amino]-1-(3,4-methylendioxyphenyl)-methylen]-6-fluor-2-indolinon

(368) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-{1-ethylpiperazin-4-yl-methylcarbonyl}-amino)-phenylamino]-1-(3,4-methylendioxyphenyl)-methylen]-6-chlor-2-indolinon

(369) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Acetyl-N-{2-dimethylamino-ethyl}-amino)-phenylamino]-1-(3,4-methylendioxyphenyl)-methylen]-6-fluor-2-indolinon

(370) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Acetyl-N-{3-dimethylamino-propyl}-amino)-phenylamino]-1-(3,4-methylendioxyphenyl)-methylen]-6-fluor-2-indolinon

(371) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-{2-dimethylamino-ethyl}-aminocarbonyl)-

phenylamino]-1-(3,4-methylendioxyphenyl)-methylen]-6-fluor-2-indolinon

(372) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methansulfonyl-N-{2-dimethylamino-ethyl}-amino)-phenylamino]-1-(3,4-methylendioxyphenyl)-methylen]-6-fluor-2-indolinon

(373) 3-(*Z*)-{1-[4-(1-Methylpiperazin-4-yl-carbonylmethyl)-phenylamino]-1-(3,4-methylendioxyphenyl)-methylen]-6-fluor-2-indolinon

(374) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-{2-dimethylamino-ethyl-carbonyl}-amino)-phenylamino]-1-(3,4-methylendioxyphenyl)-methylen]-6-fluor-2-indolinon

(375) 3-(*Z*)-{1-[4-(1-Methyl-imidazol-2-yl)-phenylamino]-1-(3,4-methylendioxyphenyl)-methylen]-6-fluor-2-indolinon

(376) 3-(*Z*)-{1-[4-(Dimethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(3,4-methylendioxyphenyl)-methylen]-6-brom-2-indolinon

(377) 3-(*Z*)-{1-[4-(Diethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(3,4-methylendioxyphenyl)-methylen]-6-brom-2-indolinon

(378) 3-(*Z*)-{1-[4-(1-Methylpiperazin-4-yl-methyl)-phenylamino]-1-(3,4-methylendioxyphenyl)-methylen]-6-brom-2-indolinon

(379) 3-(*Z*)-{1-[4-(Ethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(3,4-methylendioxyphenyl)-methylen]-6-brom-2-indolinon

(380) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-{dimethylaminomethyl-carbonyl}-amino)-phenylamino]-1-(3,4-methylendioxyphenyl)-methylen]-6-brom-2-indolinon

(381) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Ethyl-N-{1-methylpiperazin-4-yl-methylcarbonyl}-amino)-phenylamino]-1-(3,4-methylendioxyphenyl)-methylen]-6-chlor-2-indolinon

(382) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Acetyl-N-{2-dimethylamino-ethyl}-amino)-phenylamino]-1-(3,4-methylendioxyphenyl)-methylen]-6-brom-2-indolinon

(383) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Acetyl-N-{3-dimethylamino-propyl}-amino)-phenylamino]-1-(3,4-methylendioxyphenyl)-methylen]-6-brom-2-indolinon

(384) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-{2-dimethylamino-ethyl}-aminocarbonyl)-phenylamino]-1-(3,4-methylendioxyphenyl)-methylen]-6-brom-2-indolinon

(385) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methansulfonyl-N-{2-dimethylamino-ethyl}-amino)-phenylamino]-1-(3,4-methylendioxyphenyl)-methylen]-6-brom-2-indolinon

(386) 3-(*Z*)-{1-[4-(1-Methylpiperazin-4-yl-carbonylmethyl)-phenylamino]-1-(3,4-methylendioxyphenyl)-methylen]-6-brom-2-indolinon

(387) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-{2-dimethylamino-ethyl-carbonyl}-amino)-phenyl-

amino]-1-(3,4-methylendioxyphenyl)-methylen]-6-brom-2-indolinon

(388) 3-(*Z*)-{1-[4-(1-Methyl-imidazol-2-yl)-phenylamino]-1-(3,4-methylendioxy-phenyl)-methylen]-6-brom-2-indolinon

(389) 3-(*Z*)-{1-[4-(Dimethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(2-[2-carboxyethyl]-thien-5-yl)-methylen]-6-fluor-2-indolinon

(390) 3-(*Z*)-{1-[4-(Dimethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(3-[2-carboxyethyl]-thien-5-yl)-methylen]-6-fluor-2-indolinon

(391) 3-(*Z*)-{1-[4-(Dimethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(2-[2-carboxyethyl]-thien-4-yl)-methylen]-6-fluor-2-indolinon

(392) 3-(*Z*)-{1-[4-(Dimethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(2-[2-carboxyethyl]-pyridin-4-yl)-methylen]-6-fluor-2-indolinon

(393) 3-(*Z*)-{1-[4-(Dimethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(3-[2-carboxyethyl]-pyridin-5-yl)-methylen]-6-fluor-2-indolinon

(394) 3-(*Z*)-{1-[4-(Dimethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(2-[2-carboxyethyl]-pyridin-5-yl)-methylen]-6-fluor-2-indolinon

(395) 3-(*Z*)-{1-[4-(Dimethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(2-[2-carboxyethyl]-thien-5-yl)-methylen]-6-chlor-2-indolinon

(396) 3-(*Z*)-{1-[4-(Dimethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(3-[2-carboxyethyl]-thien-5-yl)-methylen]-6-chlor-2-indolinon

(397) 3-(*Z*)-{1-[4-(Dimethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(2-[2-carboxyethyl]-thien-4-yl)-methylen]-6-chlor-2-indolinon

(398) 3-(*Z*)-{1-[4-(Dimethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(2-[2-carboxyethyl]-pyridin-4-yl)-methylen]-6-chlor-2-indolinon

(399) 3-(*Z*)-{1-[4-(Dimethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(3-[2-carboxyethyl]-pyridin-5-yl)-methylen]-6-chlor-2-indolinon

(400) 3-(*Z*)-{1-[4-(Dimethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(2-[2-carboxyethyl]-pyridin-5-yl)-methylen]-6-chlor-2-indolinon

(401) 3-(*Z*)-{1-[4-(Dimethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(2-[2-carboxyethyl]-thien-5-yl)-methylen]-6-cyano-2-indolinon

(402) 3-(*Z*)-{1-[4-(Dimethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(3-[2-carboxyethyl]-thien-5-yl)-methylen]-6-cyano-2-indolinon

(403) 3-(*Z*)-{1-[4-(Dimethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(2-[2-carboxyethyl]-

thien-4-yl)-methylen}-6-cyano-2-indolinon

(404) 3-(*Z*)-{1-[4-(Dimethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(2-[2-carboxyethyl])-pyridin-4-yl)-methylen}-6-cyano-2-indolinon

(405) 3-(*Z*)-{1-[4-(Dimethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(3-[2-carboxyethyl])-pyridin-5-yl)-methylen}-6-cyano-2-indolinon

(406) 3-(*Z*)-{1-[4-(Dimethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(2-[2-carboxyethyl])-pyridin-5-yl)-methylen}-6-cyano-2-indolinon

(407) 3-(*Z*)-{1-[4-(Dimethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(2-[2-carboxyethyl])-thien-5-yl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(408) 3-(*Z*)-{1-[4-(Dimethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(3-[2-carboxyethyl])-thien-5-yl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(409) 3-(*Z*)-{1-[4-(Dimethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(2-[2-carboxyethyl])-thien-4-yl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(410) 3-(*Z*)-{1-[4-(Dimethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(2-[2-carboxyethyl])-pyridin-4-yl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(411) 3-(*Z*)-{1-[4-(Dimethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(3-[2-carboxyethyl])-pyridin-5-yl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(412) 3-(*Z*)-{1-[4-(Dimethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(2-[2-carboxyethyl])-pyridin-5-yl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(413) 3-(*Z*)-{1-[4-(Dimethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(2,3-dihydrobenzofuran-6-yl)-methylen}-6-fluor-2-indolinon

(414) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-{1-methylpiperazin-4-yl-methylcarbonyl}-amino)-phenylamino]-1-(2,3-dihydrobenzofuran-6-yl)-methylen}-6-fluor-2-indolinon

(415) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methansulfonyl-N-{2-dimethylamino-ethyl}-amino)-phenylamino]-1-(2,3-dihydrobenzofuran-6-yl)-methylen}-6-fluor-2-indolinon

(416) 3-(*Z*)-{1-[4-(Dimethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(2,3-dihydrobenzofuran-5-yl)-methylen}-6-fluor-2-indolinon

(417) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-{1-methylpiperazin-4-yl-methylcarbonyl}-amino)-phenylamino]-1-(2,3-dihydrobenzofuran-5-yl)-methylen}-6-fluor-2-indolinon

(418) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methansulfonyl-N-{2-dimethylamino-ethyl}-amino)-phenyl-amino]-1-(2,3-dihydrobenzofuran-5-yl)-methylen}-6-fluor-2-indolinon

(419) 3-(*Z*)-{1-[4-(Dimethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(imidazo[1,2-a]pyridin-7-

yl)-methylen}-6-fluor-2-indolinon

(420) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-{1-methylpiperazin-4-yl-methylcarbonyl}-amino)-phenylamino]-1-(imidazo[1,2-a]pyridin-7-yl)-methylen}-6-fluor-2-indolinon

(421) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methansulfonyl-N-{2-dimethylamino-ethyl}-amino)-phenylamino]-1-(imidazo[1,2-a]pyridin-7-yl)-methylen}-6-fluor-2-indolinon

(422) 3-(*Z*)-{1-[4-(Dimethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(imidazo[1,2-a]pyridin-6-yl)-methylen}-6-fluor-2-indolinon

(423) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-{1-methylpiperazin-4-yl-methylcarbonyl}-amino)-phenylamino]-1-(imidazo[1,2-a]pyridin-6-yl)-methylen}-6-fluor-2-indolinon

(424) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methansulfonyl-N-{2-dimethylamino-ethyl}-amino)-phenylamino]-1-(imidazo[1,2-a]pyridin-6-yl)-methylen}-6-fluor-2-indolinon

(425) 3-(*Z*)-{1-[4-(Dimethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(2,3-dihydrobenzofuran-6-yl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon

(426) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-{1-methylpiperazin-4-yl-methylcarbonyl}-amino)-phenylamino]-1-(2,3-dihydrobenzofuran-6-yl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon

(427) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methansulfonyl-N-{2-dimethylamino-ethyl}-amino)-phenylamino]-1-(2,3-dihydrobenzofuran-6-yl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon

(428) 3-(*Z*)-{1-[4-(Dimethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(2,3-dihydrobenzofuran-5-yl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon

(429) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-{1-methylpiperazin-4-yl-methylcarbonyl}-amino)-phenylamino]-1-(2,3-dihydrobenzofuran-5-yl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon

(430) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methansulfonyl-N-{2-dimethylamino-ethyl}-amino)-phenylamino]-1-(2,3-dihydrobenzofuran-5-yl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon

(431) 3-(*Z*)-{1-[4-(Dimethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(imidazo[1,2-a]pyridin-7-yl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon

(432) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-{1-methylpiperazin-4-yl-methylcarbonyl}-amino)-phenylamino]-1-(imidazo[1,2-a]pyridin-7-yl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon

(433) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methansulfonyl-N-{2-dimethylamino-ethyl}-amino)-phenylamino]-1-(imidazo[1,2-a]pyridin-7-yl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon

(434) 3-(*Z*)-{1-[4-(Dimethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(imidazo[1,2-a]pyridin-6-yl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon

(435) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-{1-methylpiperazin-4-yl-methylcarbonyl}-amino)-

phenylamino]-1-(imidazo[1,2-a]pyridin-6-yl)-methylen]-6-chlor-2-indolinon

(436) 3-(Z)-{1-[4-(N-Methansulfonyl-N-{2-dimethylamino-ethyl}-amino)-phenylamino]-1-(imidazo[1,2-a]pyridin-6-yl)-methylen]-6-chlor-2-indolinon

(437) 3-(Z)-{1-[4-(Dimethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(2,3-dihydrobenzofuran-6-yl)-methylen]-6-cyano-2-indolinon

(438) 3-(Z)-{1-[4-(N-Methyl-N-{1-methylpiperazin-4-yl-methylcarbonyl}-amino)-phenylamino]-1-(2,3-dihydrobenzofuran-6-yl)-methylen]-6-cyano-2-indolinon

(439) 3-(Z)-{1-[4-(N-Methansulfonyl-N-{2-dimethylamino-ethyl}-amino)-phenylamino]-1-(2,3-dihydrobenzofuran-6-yl)-methylen]-6-cyano-2-indolinon

(440) 3-(Z)-{1-[4-(Dimethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(2,3-dihydrobenzofuran-5-yl)-methylen]-6-cyano-2-indolinon

(441) 3-(Z)-{1-[4-(N-Methyl-N-{1-methylpiperazin-4-yl-methylcarbonyl}-amino)-phenylamino]-1-(2,3-dihydrobenzofuran-5-yl)-methylen]-6-cyano-2-indolinon

(442) 3-(Z)-{1-[4-(N-Methansulfonyl-N-{2-dimethylamino-ethyl}-amino)-phenylamino]-1-(2,3-dihydrobenzofuran-5-yl)-methylen]-6-cyano-2-indolinon

(443) 3-(Z)-{1-[4-(Dimethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(imidazo[1,2-a]pyridin-7-yl)-methylen]-6-cyano-2-indolinon

(444) 3-(Z)-{1-[4-(N-Methyl-N-{1-methylpiperazin-4-yl-methylcarbonyl}-amino)-phenylamino]-1-(imidazo[1,2-a]pyridin-7-yl)-methylen]-6-cyano-2-indolinon

(445) 3-(Z)-{1-[4-(N-Methansulfonyl-N-{2-dimethylamino-ethyl}-amino)-phenylamino]-1-(imidazo[1,2-a]pyridin-7-yl)-methylen]-6-cyano-2-indolinon

(446) 3-(Z)-{1-[4-(Dimethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(imidazo[1,2-a]pyridin-6-yl)-methylen]-6-cyano-2-indolinon

(447) 3-(Z)-{1-[4-(N-Methyl-N-{1-methylpiperazin-4-yl-methylcarbonyl}-amino)-phenylamino]-1-(imidazo[1,2-a]pyridin-6-yl)-methylen]-6-cyano-2-indolinon

(448) 3-(Z)-{1-[4-(N-Methansulfonyl-N-{2-dimethylamino-ethyl}-amino)-phenylamino]-1-(imidazo[1,2-a]pyridin-6-yl)-methylen]-6-cyano-2-indolinon

(449) 3-(Z)-{1-[4-(Dimethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(2,3-dihydrobenzofuran-6-yl)-methylen]-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(450) 3-(Z)-{1-[4-(N-Methyl-N-{1-methylpiperazin-4-yl-methylcarbonyl}-amino)-

phenylamino]-1-(2,3-dihydrobenzofuran-6-yl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(451) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methansulfonyl-N-{2-dimethylamino-ethyl}-amino)-phenylamino]-1-(2,3-dihydrobenzofuran-6-yl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(452) 3-(*Z*)-{1-[4-(Dimethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(2,3-dihydrobenzofuran-5-yl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(453) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-{1-methylpiperazin-4-yl-methylcarbonyl}-amino)-phenylamino]-1-(2,3-dihydrobenzofuran-5-yl)-methylen}-6-methoxy-carbonyl-2-indolinon

(454) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methansulfonyl-N-{2-dimethylamino-ethyl}-amino)-phenylamino]-1-(2,3-dihydrobenzofuran-5-yl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(455) 3-(*Z*)-{1-[4-(Dimethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(imidazo[1,2-a]pyridin-7-yl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(456) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-{1-methylpiperazin-4-yl-methylcarbonyl}-amino)-phenylamino]-1-(imidazo[1,2-a]pyridin-7-yl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(457) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methansulfonyl-N-{2-dimethylamino-ethyl}-amino)-phenylamino]-1-(imidazo[1,2-a]pyridin-7-yl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

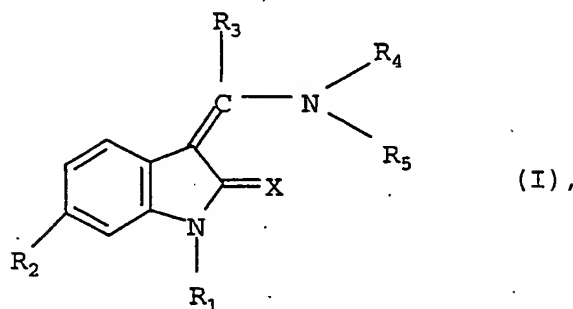
(458) 3-(*Z*)-{1-[4-(Dimethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(imidazo[1,2-a]pyridin-6-yl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(459) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methyl-N-{1-methylpiperazin-4-yl-methylcarbonyl}-amino)-phenylamino]-1-(imidazo[1,2-a]pyridin-6-yl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(460) 3-(*Z*)-{1-[4-(N-Methansulfonyl-N-{2-dimethylamino-ethyl}-amino)-phenylamino]-1-(imidazo[1,2-a]pyridin-6-yl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

Patentansprüche

1. Verbindungen der allgemeinen Formel



in der

X ein Sauerstoff- oder Schwefelatom,

R1 ein Wasserstoffatom oder einen Prodrugrest wie eine C₁₋₄-Alkoxy-carbonyl- oder C₂₋₄-Alkanoylgruppe,

R2 ein Wasserstoff-, Fluor-, Chlor- oder Bromatom,

eine Cyano- oder Nitrogruppe,

eine Carboxygruppe, eine lineare oder verzweigte C₁₋₆-Alkoxy-carbonylgruppe, eine C₃₋₆-Cycloalkoxy-carbonyl- oder eine Aryloxycarbonylgruppe,

eine gegebenenfalls durch eine oder zwei Methylgruppen substituierte Allyloxy-carbonylgruppe,

eine lineare oder verzweigte C₁₋₄-Alkoxy-carbonylgruppe, die im Alkylteil terminal durch eine Phenyl-, Heteroaryl-, Carboxy-, C₁₋₃-Alkoxy-carbonyl-, Aminocarbonyl-, C₁₋₃-Alkylamino-carbonyl- oder Di-(C₁₋₃-alkyl)-aminocarbonylgruppe substituiert ist,

eine lineare oder verzweigte C₂₋₆-Alkoxy-carbonylgruppe, die im Alkylteil terminal durch ein Chloratom oder eine Hydroxy-, C₁₋₃-Alkoxy-, Amino-, C₁₋₃-Alkylamino- oder Di-(C₁₋₃-alkyl)-aminogruppe substituiert ist, oder

eine Aminocarbonyl-, C₁₋₄-Alkyl-aminocarbonyl- oder eine Di-(C₁₋₄-alkyl)-amino-carbonylgruppe, wobei die Alkylgruppen, sofern sie mehr als ein Kohlenstoffatom besitzen, terminal durch eine Hydroxy-, C₁₋₃-Alkoxy- oder Di-(C₁₋₃-alkyl)-amino-gruppe substituiert sein können,

R₃ eine fünf- oder sechsgliedrige Heteroarylgruppe, wobei

die 6-gliedrige Heteroarylgruppe ein, zwei oder drei Stickstoffatome und

die 5-gliedrige Heteroarylgruppe eine gegebenenfalls durch eine C₁₋₃-Alkyl-, Carboxy-C₁₋₃-alkyl- oder Phenyl-C₁₋₃-alkylgruppe substituierte Iminogruppe, ein Sauerstoff- oder Schwefelatom oder

eine gegebenenfalls durch eine C₁₋₃-Alkyl-, Carboxy-C₁₋₃-alkyl- oder Phenyl-C₁₋₃-alkylgruppe substituierte Iminogruppe oder ein Sauerstoff- oder Schwefelatom und zusätzlich ein Stickstoffatom oder

eine gegebenenfalls durch eine C₁₋₃-Alkyl- oder Phenyl-C₁₋₃-alkylgruppe substituierte Iminogruppe, ein Sauerstoffatom oder ein Schwefelatom und zwei Stickstoffatome enthält,

und außerdem an die vorstehend erwähnten monocyclischen heterocyclischen Gruppen über zwei benachbarte Kohlenstoffatome ein Phenylring ankondensiert sein kann, das Wasserstoffatom einer Methingruppe durch eine C₁₋₃-Alkyl-, Carboxy-C₁₋₃-alkyl-, Amino-, C₁₋₃-Alkyl-

amino-, Di-(C₁₋₃-alkyl)-amino-, Phenyl-C₁₋₃-alkyl-amino- oder Di-(phenyl-C₁₋₃-alkyl)-aminogruppe ersetzt sein kann und die Bindung über ein Kohlenstoffatom des heterocyclischen Teils erfolgt,

ein 5- bis 6-gliedriger cyclischer Oximether, der über das dem Stickstoffatom benachbarte Kohlenstoffatom mit der Methylidengruppe verknüpft ist,

eine Imidazo[1,2-a]pyridin-6-yl- oder Imidazo[1,2-a]pyridin-7-yl-Gruppe

oder eine bicyclische Gruppe bestehend aus

einem Phenylring, der mit der Methylidengruppe verknüpft ist, und

einer -O-CH₂-CH₂-, -O-CH₂-O-, -O-CF₂-O-, -O-CH₂-CH₂-O-, -O-CH=CH-O-, -S-CH=N-, -NH-CH=N-, -N=C(C₁₋₃-Alkyl)-NH-, -N=C(Carboxy-C₁₋₃-alkyl)-NH-, -N(C₁₋₃-Alkyl)-CH=N-, -N(Carboxy-C₁₋₃-alkyl)-CH=N-, -N(C₁₋₃-Alkyl)-C(C₁₋₃-Alkyl)=N-, -N=CH-CH=N-, -N=CH-N=CH-, -N=CH-N=C(C₁₋₃-Alkyl)-, -N=CH-N=C(Carboxy-C₁₋₃-alkyl)-, -N=CH-CH=CH-, -N=CH-CH=C(C₁₋₃-Alkyl)-, -N=CH-CH=C(Carboxy-C₁₋₃-alkyl)-, -N=N-NH-, -N=N-N(C₁₋₃-Alkyl)-, -N=N-N(Carboxy-C₁₋₃-alkyl)-, -CH=CH-NH-, -CH=CH-N(C₁₋₃-Alkyl)-, -CH=CH-N(Carboxy-C₁₋₃-alkyl)-, -N=CH-C(O)-N(C₁₋₃-Alkyl)-, -O-CH₂-C(O)-N(C₁₋₃-Alkyl)-, -CH=N-N=CH-, -O-C(O)-CH₂-N(C₁₋₃-Alkyl)-, -O-CH₂-C(O)-NH-, -O-CH₂-CH₂-N(C₁₋₃-Alkyl)-, -O-C(O)-N(C₁₋₃-Alkyl)-, -O-C(O)-NH-, -CO-NH-CO- oder -CO-N(C₁₋₃-Alkyl)-CO-Brücke, die jeweils mit zwei benachbarten Kohlenstoffatomen des Phenylrings verknüpft ist,

wobei das Wasserstoffatom einer ggf. in R₃ enthaltenen Carboxygruppe durch einen Prodrug-Rest ersetzt sein kann,

R₄ eine C₃₋₇-Cycloalkylgruppe,

wobei die Methylengruppe in Position 4 einer 6- oder 7-gliedrigen Cycloalkylgruppe durch eine Amino-, C₁₋₃-Alkylamino- oder Di-(C₁₋₃-alkyl)-aminogruppe

substituiert oder durch eine -NH- oder -N(C₁₋₃-Alkyl)- Gruppe ersetzt sein kann,

oder eine durch die Gruppe R₆ in 3- oder 4-Position substituierte Phenylgruppe, die zusätzlich durch Fluor-, Chlor-, Brom- oder Iodatome, durch C₁₋₅-Alkyl-, Trifluormethyl-, Hydroxy-, C₁₋₃-Alkoxy-, Carboxy-, C₁₋₃-Alkoxy carbonyl-, Amino-, Acetyl-amino-, C₁₋₃-Alkyl-sulfonylamino-, Aminocarbonyl-, C₁₋₃-Alkyl-aminocarbonyl-, Di-(C₁₋₃-alkyl)-aminocarbonyl-, Aminosulfonyl-, C₁₋₃-Alkyl-aminosulfonyl-, Di-(C₁₋₃-alkyl)-aminosulfonyl-, Nitro- oder Cyanogruppen mono- oder disubstituiert sein kann, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können und wobei

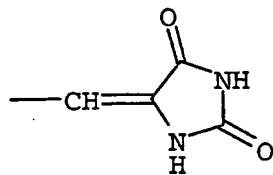
R₆ ein Wasserstoff-, Fluor-, Chlor-, Brom- oder Iodatom,

eine Cyano-, Nitro-, Amino-, C₁₋₅-Alkyl-, C₃₋₇-Cycloalkyl-, Trifluormethyl-, Phenyl- oder Heteroarylgruppe,

eine gegebenenfalls durch eine C₁₋₃-Alkylgruppe substituierte Tetrazolylgruppe,

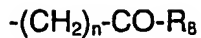
eine 2-Pyrrolidon-1-yl-gruppe, in der die der Carbonylgruppe benachbarte Methylengruppe durch ein Sauerstoffatom oder eine -NH- oder -N(C₁₋₃-Alkyl)- Gruppe ersetzt sein kann,

die Gruppe der Formel



in der die an ein Stickstoffatom gebundenen Wasserstoffatome unabhängig voneinander jeweils durch eine C₁₋₃-Alkylgruppe ersetzt sein können,

eine Gruppe der Formel



in der

R_8 eine Hydroxy- oder C_{1-4} -Alkoxygruppe,

eine 5- bis 7-gliedrige Cycloalkyleniminogruppe,

wobei die Methylengruppe in Position 3 oder 4 einer 5-, 6- oder 7-gliedrigen Cycloalkyleniminogruppe durch eine Amino-, C_{1-3} -Alkylamino- oder Di-(C_{1-3} -alkyl)-aminogruppe substituiert sein kann

oder die Methylengruppe in Position 4 einer 6- oder 7-gliedrigen Cycloalkyleniminogruppe durch ein Sauerstoffatom, ein Schwefelatom, eine Sulfinyl- oder Sulfonylgruppe, eine -NH-, -N(Allyl)- oder -N(C_{1-3} -Alkyl)- Gruppe ersetzt sein kann

und wobei in den genannten cyclischen Gruppen ein oder zwei Wasserstoffatome durch eine C_{1-3} -Alkylgruppe ersetzt sein können,

eine 2,5-Dihydropyrrol-1-yl-gruppe oder

eine C_{3-7} -Cycloalkyl-gruppe,

wobei die Methylengruppe in Position 3 oder 4 des 5-, 6- oder 7-gliedrigen Cycloalkylteils durch eine Amino-, C_{1-3} -Alkylamino- oder Di-(C_{1-3} -alkyl)-aminogruppe substituiert oder

die Methylengruppe in Position 4 des 6- oder 7-gliedrigen Cycloalkylteils durch eine -NH-, -N(Allyl)- oder -N(C_{1-3} -Alkyl)- Gruppe ersetzt sein kann,

und n eine der Zahlen 0, 1 oder 2 bedeuten,

eine Gruppe der Formel



in der

R₉ ein Wasserstoffatom,

eine Allylgruppe,

eine gegebenenfalls durch eine Cyano-, Carboxy-, Phenyl- oder Pyridylgruppe substituierte C₁₋₄-Alkylgruppe oder

eine terminal durch eine Hydroxy- oder C₁₋₃-Alkoxygruppe substituierte C₂₋₄-Alkylgruppe,

R₁₀ ein Wasserstoffatom,

eine C₁₋₃-Alkylgruppe,

eine terminal durch eine Hydroxy-, C₁₋₃-Alkoxy-, C₁₋₃-Alkylamino- oder Di-(C₁₋₃-alkyl)-aminogruppe substituierte C₂₋₃-Alkylgruppe oder

eine 3- bis 7-gliedrige Cycloalkylgruppe,

in der eine Methylengruppe durch ein Sauerstoffatom oder eine -NH- oder -N(C₁₋₃-Alkyl)- Gruppe ersetzt sein kann und unabhängig davon eine Methylengruppe durch eine Carbonylgruppe ersetzt sein kann,

und o eine der Zahlen 0, 1 oder 2 bedeuten,

eine durch die Gruppe R₇ substituierte C₁₋₃-Alkylgruppe, wobei

R₇ eine C₃₋₇-Cycloalkylgruppe,

wobei eine der Methylengruppen durch eine Amino-, C₁₋₃-Alkylamino- oder Di-(C₁₋₃-alkyl)-aminogruppe substituiert oder

die Methylengruppe in Position 3 oder 4 einer 5-, 6- oder 7-gliedrigen Cycloalkylgruppe durch eine -NH-, -N(Allyl)- oder -N(C₁₋₃-Alkyl)- Gruppe ersetzt sein kann oder

in einer 5- bis 7-gliedrigen Cycloalkylgruppe eine -(CH₂)₂-Gruppe durch eine -CO-NH-Gruppe ersetzt sein kann, eine -(CH₂)₃-Gruppe durch eine -NH-CO-NH- oder -CO-NH-CO-Gruppe ersetzt sein kann oder eine -(CH₂)₄-Gruppe durch eine -NH-CO-NH-CO-Gruppe ersetzt sein kann, wobei jeweils ein an ein Stickstoffatom gebundenes Wasserstoffatom durch eine C₁₋₃-Alkylgruppe ersetzt sein kann,

eine Aryl- oder Heteroarylgruppe,

eine Triazolylgruppe,

eine Hydroxy- oder C₁₋₃-Alkoxygruppe,

eine Amino-, C₁₋₇-Alkylamino-, Di-(C₁₋₇-alkyl)-amino-, N-(C₁₋₇-Alkyl)-allylamino-, Phenylamino-, N-Phenyl-C₁₋₃-alkyl-amino-, Phenyl-C₁₋₃-alkylamino-, N-(C₁₋₃-Alkyl)-phenyl-C₁₋₃-alkylamino- oder Di-(phenyl-C₁₋₃-alkyl)-aminogruppe,

eine Allylaminogruppe, in der ein oder zwei vinylische Wasserstoffatome jeweils durch eine Methylgruppe ersetzt sein können,

eine ω -Hydroxy-C₂₋₃-alkyl-amino-, N-(C₁₋₃-Alkyl)- ω -hydroxy-C₂₋₃-alkyl-amino-, Di-(ω -hydroxy-C₂₋₃-alkyl)-amino-, ω -(C₁₋₃-Alkoxy)-C₂₋₃-alkyl-amino- N-(C₁₋₃-Alkyl)-[ω -(C₁₋₃-alkoxy)-C₂₋₃-alkyl]-amino-, Di-[ω -(C₁₋₃-alkoxy)-C₂₋₃-alkyl]-amino- oder N-(Dioxolan-2-yl)-C₁₋₃-alkyl-aminogruppe,

eine C₁₋₃-Alkylcarbonylamino-C₂₋₃-alkyl-amino- oder C₁₋₃-Alkylcarbonylamino-C₂₋₃-alkyl-N-(C₁₋₃-alkyl)-aminogruppe,

eine Pyridylaminogruppe,

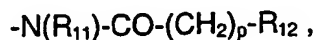
eine C₁₋₃-Alkylsulfonylamino-, N-(C₁₋₃-Alkyl)-C₁₋₃-alkylsulfonylamino-, C₁₋₃-Alkyl-sulfonylamino-C₂₋₃-alkyl-amino- oder C₁₋₃-Alkylsulfonylamino-C₂₋₃-alkyl-N-(C₁₋₃-alkyl)-aminogruppe,

eine Hydroxycarbonyl-C₁₋₃-alkylamino- oder N-(C₁₋₃-Alkyl)-hydroxycarbonyl-C₁₋₃-alkyl-aminogruppe,

eine Guanidinogruppe, in der ein oder zwei Wasserstoffatome jeweils durch eine C₁₋₃-Alkylgruppe ersetzt sein können,

eine 2-Pyrrolidon-1-yl-gruppe, in der die der Carbonylgruppe benachbarte Methylenegruppe durch ein Sauerstoffatom oder durch eine -NH- oder -N(C₁₋₃-Alkyl)- Gruppe ersetzt sein kann,

eine Gruppe der Formel



in der

R₁₁ ein Wasserstoffatom oder eine Allyl-, C₁₋₃-Alkyl-, C₁₋₃-Alkyl-amino-C₂₋₃-alkyl- oder Di-(C₁₋₃-alkyl)-amino-C₂₋₃-alkylgruppe,

p eine der Zahlen 0, 1, 2 oder 3 und

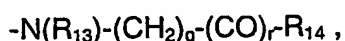
R₁₂ eine Amino-, C₁₋₄-Alkylamino-, Allylamino-, Di-allyl-amino-, Di-(C₁₋₄-alkyl)-amino-, Phenylamino-, N-(C₁₋₄-Alkyl)-phenylamino-, Benzylamino-, N-(C₁₋₄-Alkyl)-benzylamino-, C₁₋₄-Alkoxy- oder 2,5-Dihydropyrrol-1-yl-gruppe oder

eine 4- bis 7-gliedrige Cycloalkyleniminogruppe,

wobei jeweils die Methylengruppe in Position 4 einer 6- oder 7-gliedrigen Cycloalkyleniminogruppe durch ein Sauerstoff- oder Schwesteralatom, durch eine Sulfinyl-, Sulfonyl-, -NH-, -N(C₁₋₃-Alkyl)-, -N(Allyl)-, -N(Phenyl)-, -N(C₁₋₃-Alkyl-carbonyl)- oder -N(Benzoyl)- Gruppe ersetzt sein kann,

oder, sofern n eine der Zahlen 1, 2 oder 3 darstellt, auch ein Wasserstoffatom bedeuten,

eine Gruppe der Formel



in der

R₁₃ ein Wasserstoffatom oder eine C₁₋₃-Alkyl-, Allyl-, C₁₋₃-Alkyl-carbonyl-, Arylcarbonyl-, Pyridylcarbonyl-, Phenyl-C₁₋₃-alkyl-carbonyl-, C₁₋₃-Alkylsulfonyl-, Arylsulfonyl- oder Phenyl-C₁₋₃-alkylsulfonylgruppe,

q eine der Zahlen 1, 2, 3 oder 4,

r die Zahl 1 oder, sofern q eine der Zahlen 2, 3 oder 4 ist, auch die Zahl 0 und

R_{14} eine Hydroxy-, Amino-, C_{1-4} -Alkylamino-, Di- $(C_{1-4}$ -alkyl)-amino-, Phenylamino-, N- $(C_{1-4}$ -Alkyl)-phenylamino-, Benzylamino-, N- $(C_{1-4}$ -Alkyl)-benzylamino-, C_{1-4} -Alkoxy- oder C_{1-3} -Alkoxy- C_{1-3} -alkoxygruppe,

eine in 1-Position gegebenenfalls durch eine C_{1-3} -Alkylgruppe substituierte Di- $(C_{1-4}$ -alkyl)-amino- C_{1-3} -alkylaminogruppe oder

eine 4- bis 7-gliedrige Cycloalkyleniminogruppe,

wobei der Cycloalkylenteil mit einem Phenylring kondensiert sein kann oder

jeweils die Methylengruppe in Position 4 einer 6- oder 7-gliedrigen Cycloalkyleniminogruppe durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine Sulfinyl-, Sulfonyl-, -NH-, -N(C_{1-3} -Alkyl)-, -N(Phenyl)-, -N(C_{1-3} -Alkyl-carbonyl)- oder -N(Benzoyl)- Gruppe ersetzt sein kann, bedeuten,

eine C_{4-7} -Cycloalkylamino-, C_{4-7} -Cycloalkyl- C_{1-3} -alkylamino- oder C_{4-7} -Cycloalkenylaminogruppe, in der die Position 1 des Rings nicht an der Doppelbindung beteiligt ist und wobei die vorstehend genannten Gruppen jeweils zusätzlich am Aminostickstoffatom durch eine C_{5-7} -Cycloalkyl-, C_{2-4} -Alkenyl- oder C_{1-4} -Alkylgruppe substituiert sein können,

eine 2,5-Dihydro-pyrrol-1-yl-gruppe oder

eine 4- bis 7-gliedrige Cycloalkyleniminogruppe, in der

der Cycloalkylenteil mit einer Phenylgruppe oder mit einer gegebenenfalls durch ein Fluor-, Chlor-, Brom- oder Iodatom, durch eine Nitro-, C_{1-3} -Alkyl-, C_{1-3} -Alkoxy- oder Aminogruppe substituierten Oxazolo-, Imidazolo-, Thia-

zolo-, Pyridino-, Pyrazino- oder Pyrimidinogruppe kondensiert sein kann oder/und

ein oder zwei Wasserstoffatome jeweils durch eine C₁₋₃-Alkyl-, C₃₋₇-Cycloalkyl-, Hydroxy-, C₁₋₃-Alkoxy-, Hydroxy-C₁₋₃-alkyl-, C₁₋₃-Alkoxy-C₁₋₃-alkyl- oder Phenylgruppe ersetzt sein können oder/und

die Methylengruppe in Position 3 einer 5-gliedrigen Cycloalkylenimino-gruppe durch eine Hydroxy-, Hydroxy-C₁₋₃-alkyl-, C₁₋₃-Alkoxy- oder C₁₋₃-Alkoxy-C₁₋₃-alkylgruppe substituiert sein kann,

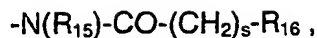
jeweils die Methylengruppe in Position 3 oder 4 einer 6- oder 7-gliedrigen Cycloalkyleniminogruppe durch eine Hydroxy-, Hydroxy-C₁₋₃-alkyl-, C₁₋₃-Alkoxy-, C₁₋₃-Alkoxy-C₁₋₃-alkyl-, Carboxy-, C₁₋₄-Alkoxycarbonyl-, Aminocarbonyl-, C₁₋₃-Alkylaminocarbonyl-, Di-(C₁₋₃-alkyl)-aminocarbonyl-, Di-(C₁₋₃-alkyl)-amino-, Phenyl-C₁₋₃-alkylamino- oder N-(C₁₋₃-Alkyl)-phenyl-C₁₋₃-alkylaminogruppe substituiert oder

die Methylengruppe in 4-Position einer 6- oder 7-gliedrigen Cycloalkylen-iminogruppe durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine Sulfinyl-, Sulfonyl-, -NH-, -N(C₁₋₃-Alkyl)-, -N(Allyl)-, -N(Phenyl)-, -N(Phenyl-C₁₋₃-alkyl)-, -N(C₁₋₃-Alkyl-carbonyl)-, -N(C₁₋₄-Hydroxy-carbonyl)-, -N(C₁₋₄-Alkoxy-carbonyl)-, -N(Benzoyl)- oder -N(Phenyl-C₁₋₃-alkyl-carbonyl)- Gruppe ersetzt sein kann,

wobei eine mit einem Imino-Stickstoffatom der Cycloalkylenimino-gruppe verknüpfte Methylengruppe durch eine Carbonyl- oder Sulfonylgruppe ersetzt sein kann oder in einer 5- bis 7-gliedrigen monocyclischen oder mit einer Phenylgruppe kondensierten Cycloalkyleniminogruppe beide mit dem Imino-Stickstoffatom verknüpften Methylengruppen jeweils durch eine Carbonylgruppe ersetzt sein können,

bedeutet,

oder R_6 eine Gruppe der Formel



in der

R_{15} ein Wasserstoffatom, eine Allyl-, C_{1-6} -Alkyl-, C_{3-7} -Cycloalkyl- oder Pyridinylgruppe,

eine terminal durch eine Phenyl-, Heteroaryl-, Trifluormethyl-, Aminocarbonyl-, C_{1-4} -Alkylamino-carbonyl-, Di- $(C_{1-4}$ -alkyl)-amino-carbonyl-, C_{1-3} -Alkyl-carbonyl-, C_{1-3} -Alkyl-amino-sulfonyl- oder Di- $(C_{1-3}$ -alkyl)-amino-sulfonylgruppe substituierte C_{1-3} -Alkylgruppe oder

eine terminal durch eine Hydroxy-, C_{1-3} -Alkoxy-, Amino-, C_{1-3} -Alkylamino-, Allylamino-, Di- $(C_{1-3}$ -alkyl)-amino-, C_{1-3} -Alkyl-sulfonylamino- oder $N-(C_{1-3}$ -Alkyl)- C_{1-3} -alkyl-sulfonylaminogruppe substituierte C_{2-3} -Alkylgruppe und

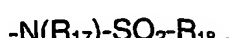
s eine der Zahlen 0, 1, 2 oder 3 darstellen und

R_{16} die Bedeutungen der vorstehend erwähnten Gruppe R_7 annimmt oder

eine Carboxygruppe bedeutet oder,

sofern s eine der Zahlen 1, 2 oder 3 darstellt, auch ein Wasserstoffatom bedeutet,

eine Gruppe der Formel



in der

R_{17} ein Wasserstoffatom,

eine Allyl-, C_{1-4} -Alkyl- oder Cyanomethylgruppe oder

eine terminal durch eine Cyano-, Amino-, C_{1-3} -Alkylamino-, Di- $(C_{1-3}$ -alkyl)-amino-, Trifluormethyl-carbonyl-amino- oder N- $(C_{1-3}$ -Alkyl)-trifluormethyl-carbonyl-aminogruppe substituierte C_{2-4} -Alkylgruppe und

R_{18} eine C_{1-4} -Alkyl-, Phenyl- oder Pyridylgruppe bedeuten,

eine durch eine Di- $(C_{1-3}$ -alkyl)-amino- C_{1-3} -alkyl-carbonyl- oder Di- $(C_{1-3}$ -alkyl)-amino- C_{1-3} -alkyl-sulfonylgruppe und eine Di- $(C_{1-3}$ -alkyl)-aminocarbonyl- C_{1-3} -alkylgruppe substituierte Aminogruppe,

oder eine Gruppe der Formel

$-A-(CH_2)_l-R_{19}$,

in der

A ein Sauerstoff- oder Schwefelatom oder eine Sulfinyl- oder Sulfonylgruppe,

R_{19} ein Wasserstoffatom, eine Hydroxy-, C_{1-3} -Alkoxy-, Aryl-, Heteroaryl-, Amino-, C_{1-4} -Alkylamino- oder Di- $(C_{1-3}$ -alkyl)-aminogruppe

oder eine 4- bis 7-gliedrige Cycloalkyleniminogruppe,

wobei die Methylengruppe in Position 3 einer 5-gliedrigen Cycloalkyleniminogruppe durch eine Hydroxy-, Hydroxy- C_{1-3} -alkyl-, C_{1-3} -Alkoxy- C_{1-3} -alkylgruppe substituiert sein kann,

jeweils die Methylengruppe in Position 3 oder 4 einer 6- oder 7-gliedrigen Cycloalkyleniminogruppe durch eine Hydroxy-, Hydroxy-C₁₋₃-alkyl-, C₁₋₃-Alkoxy-, C₁₋₃-Alkoxy-C₁₋₃-alkyl-, Carboxy-, C₁₋₄-Alkoxycarbonyl-, Aminocarbonyl-, C₁₋₃-Alkylaminocarbonyl- oder Di-(C₁₋₃-alkyl)-amino-carbonylgruppe substituiert oder

durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine Sulfinyl-, Sulfonyl-, -NH- oder -N(C₁₋₃-Alkyl)- Gruppe ersetzt sein kann, und

t eine der Zahlen 2 oder 3 oder,

sofern R₁₉ ein Wasserstoffatom, eine Aryl- oder Heteroarylgruppe darstellt, auch die Zahl 1 oder,

sofern A eine Sulfonylgruppe darstellt, auch die Zahl 0 bedeuten,

oder eine Gruppe der Formel

-SO₂-N(R₂₀)-(CH₂)_u-R₂₁ ,

in der

R₂₀ ein Wasserstoffatom, eine Allyl- oder C₁₋₃-Alkylgruppe,

R₂₁ ein Wasserstoffatom, eine Hydroxy-, C₁₋₃-Alkoxy-, Amino-, C₁₋₃-Alkylamino- oder eine Di-(C₁₋₃-alkyl)-aminogruppe und

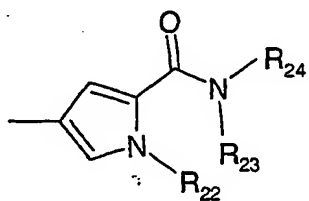
u eine der Zahlen 2, 3 oder 4 oder,

sofern R₂₁ ein Wasserstoffatom ist, auch die Zahl 1 bedeuten,

wobei alle in den unter R₆ genannten Resten enthaltenen einfach gebundenen oder ankondensierten Phenylgruppen durch Fluor-, Chlor-, Brom- oder Iod-

atome, durch C₁₋₅-Alkyl-, Trifluormethyl-, Hydroxy-, C₁₋₃-Alkoxy-, Carboxy-, C₁₋₃-Alkoxy-carbonyl-, Aminocarbonyl-, C₁₋₄-Alkylamino-carbonyl-, Di-(C₁₋₄-alkyl)-amino-carbonyl-, Aminosulfonyl-, C₁₋₃-Alkyl-aminosulfonyl-, Di-(C₁₋₃-alkyl)-aminosulfonyl-, C₁₋₃-Alkyl-sulfonylamino-, Nitro- oder Cyano- gruppen mono- oder disubstituiert sein können, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können, oder zwei benachbarte Wasserstoffatome der Phenylgruppen durch eine Methylendioxygruppe ersetzt sein können,

oder R₄ eine Gruppe der Formel



in der

R₂₂ eine C₁₋₃-Alkylgruppe,

R₂₃ ein Wasserstoffatom,

eine Allylgruppe,

eine gegebenenfalls durch eine Cyano-, Carboxy-, Phenyl- oder Pyridyl- gruppe substituierte C₁₋₄-Alkylgruppe oder

eine terminal durch eine Hydroxy- oder C₁₋₃-Alkoxygruppe substituierte C₂₋₄- Alkylgruppe und

R₂₄ ein Wasserstoffatom,

eine C_{1-3} -Alkylgruppe,

eine terminal durch eine Hydroxy-, C_{1-3} -Alkoxy-, C_{1-3} -Alkylamino- oder Di- $(C_{1-3}$ -alkyl)-aminogruppe substituierte C_{2-3} -Alkylgruppe ,

oder eine 3-7-gliedrige Cycloalkylgruppe,

wobei eine Methylengruppe durch ein Sauerstoffatom oder durch eine -NH- oder -N(C_{1-3} -Alkyl)- Gruppe ersetzt sein kann und unabhängig davon eine Methylengruppe durch eine Carbonylgruppe ersetzt sein kann, bedeuten

oder R_{23} und R_{24} zusammen mit dem Stickstoffatom, mit dem sie verknüpft sind, bilden

eine 2,5-Dihydro-pyrrol-1-yl-gruppe oder

eine 5- bis 7-gliedrige Cycloalkyleniminogruppe,

wobei die Methylengruppe in Position 4 einer 6- oder 7-gliedrigen Cycloalkyleniminogruppe durch eine Amino-, C_{1-3} -Alkylamino- oder Di- $(C_{1-3}$ -alkyl)-aminogruppe substituiert oder durch ein Sauerstoffatom, ein Schwefelatom, eine Sulfinyl- oder Sulfonylgruppe oder eine -NH- oder -N(C_{1-3} -Alkyl)- Gruppe ersetzt sein kann

und wobei ein oder zwei Wasserstoffatome in der 5- bis 7-gliedrigen Cycloalkyleniminogruppe durch eine C_{1-3} -Alkylgruppe ersetzt sein können,

und

R_5 ein Wasserstoffatom oder eine C_{1-3} -Alkylgruppe bedeuten,

wobei unter dem Ausdruck eine Arylgruppe eine gegebenenfalls durch ein Fluor-, Chlor-, Brom- oder Iodatom, durch eine Cyano-, Trifluormethyl-, Nitro-, Carboxy-, Aminocarbonyl-, C₁₋₃-Alkyl- oder C₁₋₃-Alkoxygruppe mono- oder disubstituierte Phenyl- oder Naphthylgruppe und

unter dem Ausdruck eine Heteroarylgruppe, soweit nicht anders angegeben, eine im Kohlenstoffgerüst gegebenenfalls durch eine oder zwei C₁₋₃-Alkylgruppen substituierte monocyclische 5- oder 6-gliedrige Heteroarylgruppe, wobei

die 6-gliedrige Heteroarylgruppe ein, zwei oder drei Stickstoffatome und

die 5-gliedrige Heteroarylgruppe eine gegebenenfalls durch eine C₁₋₃-Alkyl- oder Phenyl-C₁₋₃-alkylgruppe substituierte Iminogruppe, ein Sauerstoff- oder Schwefelatom oder

eine gegebenenfalls durch eine C₁₋₃-Alkyl- oder Phenyl-C₁₋₃-alkylgruppe substituierte Iminogruppe oder ein Sauerstoff- oder Schwefelatom und zusätzlich ein Stickstoffatom oder

eine gegebenenfalls durch eine C₁₋₃-Alkyl- oder Phenyl-C₁₋₃-alkylgruppe substituierte Iminogruppe und zwei Stickstoffatome enthält,

und außerdem an die vorstehend erwähnten monocyclischen heterocyclischen Gruppen über zwei benachbarte Kohlenstoffatome ein Phenylring ankondensiert sein kann, das Wasserstoffatom einer oder zweier Methingruppen durch eine C₁₋₃-Alkyl-, Amino-, C₁₋₃-Alkyl-amino- oder Di-(C₁₋₃-alkyl)-aminogruppe ersetzt sein kann und die Bindung über ein Stickstoffatom oder über ein Kohlenstoffatom des heterocyclischen Teils oder eines ankondensierten Phenylrings erfolgt,

zu verstehen ist,

die Wasserstoffatome in den vorstehend genannten Alkyl- und Alkoxygruppen oder in den in vorstehend definierten Gruppen der Formel I enthaltenen Alkylteilen teilweise oder ganz durch Fluoratome ersetzt sein können,

die in den vorstehend definierten Gruppen vorhandenen gesättigten Alkyl- und Alkoxyteile, die mehr als zwei Kohlenstoffatome enthalten, auch deren verzweigte Isomere, wie beispielsweise die Isopropyl-, tert.Butyl-, Isobutylgruppe, einschließen, sofern nichts anderes erwähnt wurde, und

wobei zusätzlich das Wasserstoffatom einer vorhandenen Carboxygruppe oder ein an ein Stickstoffatom gebundenes Wasserstoffatom, beispielsweise einer Amino-, Alkylamino- oder Iminogruppe oder eines gesättigten N-Heterocyclus wie der Piperidinylgruppe, jeweils durch einen in-vivo abspaltbaren Rest ersetzt sein kann,

deren Tautomere, deren Diastereomere, deren Enantiomere, deren Gemische, deren Prodrugs und deren Salze.

2. Verbindungen der allgemeinen Formel I gemäß Anspruch 1, in denen

X ein Sauerstoffatom,

R₁ ein Wasserstoffatom oder einen Prodrugrest wie eine C₁₋₄-Alkoxy-carbonyl- oder C₂₋₄-Alkanoylgruppe,

R₂ ein Wasserstoff-, Fluor-, Chlor- oder Bromatom,

eine Cyano- oder Nitrogruppe,

eine Carboxygruppe, eine lineare oder verzweigte C₁₋₄-Alkoxy-carbonylgruppe oder eine C₃₋₄-Cycloalkoxy-carbonylgruppe,

eine gegebenenfalls durch eine oder zwei Methylgruppen substituierte Allyloxy-carbonylgruppe,

eine lineare oder verzweigte C₂₋₃-Alkoxy-carbonylgruppe, die im Alkylteil terminal durch eine Hydroxy- oder C₁₋₃-Alkoxygruppe substituiert ist, oder

eine Aminocarbonyl-, C₁₋₄-Alkyl-aminocarbonyl- oder eine Di-(C₁₋₃-alkyl)-amino-carbonylgruppe, wobei die Alkylgruppen, sofern sie mehr als ein Kohlenstoffatom besitzen, terminal durch eine C₁₋₃-Alkoxygruppe substituiert sein können,

R₃ eine 2-Pyrrolyl-, 3-Pyrrolyl-, 1-(C₁₋₃-Alkyl)-3-pyrrolyl-, 1-(Carboxy-C₁₋₃-alkyl)-3-pyrrolyl-, 2-Furyl-, 3-Furyl-, 2-Thienyl-, 3-Thienyl-, 2-(Carboxy-C₁₋₃-alkyl)-thien-5-yl-, 2-(Carboxy-C₁₋₃-alkyl)-thien-4-yl-, 3-(Carboxy-C₁₋₃-alkyl)-thien-5-yl-, 4-Imidazolyl-, 1-(C₁₋₃-Alkyl)-5-imidazolyl-, 1-(C₁₋₃-Alkyl)-4-imidazolyl-, 1-Benzyl-5-imidazolyl-, 5-(C₁₋₃-Alkyl)-isoxazol-3-yl-, 3-Pyridyl-, 4-Pyridyl-, 2-(Carboxy-C₁₋₃-alkyl)-pyridin-5-yl-, 3-(Carboxy-C₁₋₃-alkyl)-pyridin-5-yl-, 2-(Carboxy-C₁₋₃-alkyl)-pyridin-4-yl-, 2-Pyrazinyl-, 4-Pyridazinyl-Gruppe oder

eine Pyrazol-3-yl-Gruppe,

in welcher unabhängig voneinander die 1- und/oder 5-Position jeweils durch eine C₁₋₃-Alkyl-oder Carboxy-C₁₋₃-alkylgruppe substituiert sein kann,

ein 5- bis 6-gliedriger cyclischer Oximether, der über das dem Stickstoffatom benachbarte Kohlenstoffatom mit der Methylidengruppe verknüpft ist,

eine Imidazo[1,2-a]pyridin-6-yl- oder Imidazo[1,2-a]pyridin-7-yl-Gruppe

oder eine bicyclische Gruppe bestehend aus

einem Phenylring, der mit der Methylidengruppe verknüpft ist, und

einer $-\text{O}-\text{CH}_2-\text{CH}_2-$, $-\text{O}-\text{CH}_2-\text{O}-$, $-\text{O}-\text{CF}_2-\text{O}-$, $-\text{O}-\text{CH}_2-\text{CH}_2-\text{O}-$, $-\text{O}-\text{CH}=\text{CH}-\text{O}-$, $-\text{S}-\text{CH}=\text{N}-$, $-\text{NH}-\text{CH}=\text{N}-$, $-\text{N}=\text{C}(\text{C}_{1-3}\text{-Alkyl})-\text{NH}-$, $-\text{N}=\text{C}(\text{Carboxy-}\text{C}_{1-3}\text{-alkyl})-\text{NH}-$, $-\text{N}(\text{C}_{1-3}\text{-Alkyl})-\text{CH}=\text{N}-$, $-\text{N}(\text{Carboxy-}\text{C}_{1-3}\text{-alkyl})-\text{CH}=\text{N}-$, $-\text{N}(\text{C}_{1-3}\text{-Alkyl})-\text{C}(\text{C}_{1-3}\text{-Alkyl})=\text{N}-$, $-\text{N}=\text{CH}-\text{CH}=\text{N}-$, $-\text{N}=\text{CH}-\text{N}=\text{CH}-$, $-\text{N}=\text{CH}-\text{N}=\text{C}(\text{C}_{1-3}\text{-Alkyl})-$, $-\text{N}=\text{CH}-\text{CH}=\text{CH}-$, $-\text{N}=\text{CH}-\text{CH}=\text{C}(\text{C}_{1-3}\text{-Alkyl})-$, $-\text{CH}=\text{N}-\text{N}=\text{CH}-$, $-\text{CH}=\text{CH}-\text{NH}-$, $-\text{CH}=\text{CH}-\text{N}(\text{C}_{1-3}\text{-Alkyl})-$, $-\text{N}=\text{N}-\text{NH}-$, $-\text{N}=\text{N}-\text{N}(\text{C}_{1-3}\text{-Alkyl})-$, $-\text{O}-\text{CH}_2-\text{C}(\text{O})-\text{N}(\text{C}_{1-3}\text{-Alkyl})-$, $-\text{O}-\text{C}(\text{O})-\text{CH}_2-\text{N}(\text{C}_{1-3}\text{-Alkyl})-$, $-\text{O}-\text{C}(\text{O})-\text{N}(\text{C}_{1-3}\text{-Alkyl})-$, $-\text{O}-\text{C}(\text{O})-\text{NH}-$, $-\text{O}-\text{CH}_2-\text{CH}_2-\text{N}(\text{C}_{1-3}\text{-Alkyl})-$, oder $-\text{CO}-\text{N}(\text{C}_{1-3}\text{-Alkyl})-\text{CO}$ -Brücke, die jeweils mit zwei benachbarten Kohlenstoffatomen des Phenylrings verknüpft ist,

wobei das Wasserstoffatom einer ggf. in R_3 enthaltenen Carboxygruppe durch einen Prodrug-Rest ersetzt sein kann,

R_4 eine durch die Gruppe R_6 in 3- oder 4-Position substituierte Phenylgruppe, die zusätzlich in einer noch verbleibenden 3-, 4- oder 5-Position durch ein Fluor-, Chlor-, Brom- oder Iodatom oder durch eine $\text{C}_{1-3}\text{-Alkyl-}$, Trifluormethyl-, Hydroxy-, $\text{C}_{1-3}\text{-Alkoxy-}$, Amino-, Nitro- oder Cyanogruppe substituiert sein kann, wobei

R_6 ein Wasserstoff-, Fluor-, Chlor-, Brom- oder Iodatom,

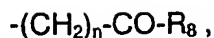
eine gegebenenfalls durch eine $\text{C}_{1-3}\text{-Alkylgruppe}$ substituierte Tetrazolylgruppe,

eine am Iminostickstoff und/oder an einem Kohlenstoffatom durch eine $\text{C}_{1-3}\text{-Alkylgruppe}$ substituierte Imidazolylgruppe,

eine am Iminostickstoff und/oder an einem oder zwei Kohlenstoffatomen jeweils unabhängig voneinander durch eine $\text{C}_{1-3}\text{-Alkylgruppe}$ substituierte Pyrazolylgruppe,

eine 2-Pyrrolidon-1-yl-gruppe, in der die der Carbonylgruppe benachbarte Methylengruppe durch ein Sauerstoffatom oder eine $-\text{NH}-$ oder $-\text{N}(\text{C}_{1-3}\text{-Alkyl})-$ Gruppe ersetzt sein kann,

eine Gruppe der Formel



in der

R_8 eine Hydroxygruppe,

eine 2,5-Dihydropyrrol-1-yl-gruppe oder

eine 5- bis 7-gliedrige Cycloalkyleniminogruppe,

wobei die Methylengruppe in Position 3 oder 4 einer 5-, 6- oder 7-gliedrigen Cycloalkyleniminogruppe durch eine Amino-, $\text{C}_{1-3}\text{-Alkyl}$ -amino- oder Di- $(\text{C}_{1-3}\text{-alkyl})$ -aminogruppe substituiert sein kann

oder die Methylengruppe in Position 4 einer 6- oder 7-gliedrigen Cycloalkyleniminogruppe durch ein Sauerstoffatom, ein Schwefelatom, eine Sulfinyl- oder Sulfonylgruppe, eine -NH- oder -N($\text{C}_{1-3}\text{-Alkyl}$)- Gruppe ersetzt sein kann

und wobei in den genannten cyclischen Gruppen ein oder zwei Wasserstoffatome durch eine $\text{C}_{1-3}\text{-Alkylgruppe}$ ersetzt sein können,

und n eine der Zahlen 0 oder 1 bedeuten,

eine Gruppe der Formel



in der

R_9 ein Wasserstoffatom,

eine Allylgruppe,

eine gegebenenfalls durch eine Cyano- oder Carboxygruppe substituierte C₁₋₄-Alkylgruppe oder

eine terminal durch eine Hydroxy- oder C₁₋₃-Alkoxygruppe substituierte C₂₋₄-Alkylgruppe,

R₁₀ ein Wasserstoffatom,

eine C₁₋₃-Alkylgruppe,

eine terminal durch eine Hydroxy-, C₁₋₃-Alkoxy-, C₁₋₃-Alkylamino- oder Di-(C₁₋₃-alkyl)-aminogruppe substituierte C₂₋₃-Alkylgruppe oder

eine 3- bis 7-gliedrige Cycloalkylgruppe,

in der eine Methylengruppe durch ein Sauerstoffatom oder eine -NH- oder -N(C₁₋₃-Alkyl)- Gruppe ersetzt sein kann,

und o eine der Zahlen 0 oder 1 bedeuten,

eine durch die Gruppe R₇ substituierte C₁₋₂-Alkylgruppe, wobei

R₇ eine C₃₋₇-Cycloalkylgruppe,

wobei die Methylengruppe in Position 4 einer 6- oder 7-gliedrigen Cycloalkylgruppe durch eine -NH- oder -N(C₁₋₃-Alkyl)- Gruppe ersetzt sein kann oder

eine gegebenenfalls durch eine C₁₋₃-Alkylgruppe substituierte Pyridyl- oder Imidazolylgruppe,

eine Triazolylgruppe,

eine Hydroxy- oder C₁₋₃-Alkoxygruppe,

eine Amino-, C₁₋₄-Alkylamino-, Di-(C₁₋₃-alkyl)-amino-, N-(C₁₋₃-Alkyl)-allylamino-, Phenyl-C₁₋₂-alkylamino- oder N-(C₁₋₃-Alkyl)-phenyl-C₁₋₂-alkylaminogruppe,

eine Allylaminogruppe, in der ein oder zwei vinylische Wasserstoffatome jeweils durch eine Methylgruppe ersetzt sein können,

eine ω -Hydroxy-C₂₋₃-alkyl-amino-, N-(C₁₋₃-Alkyl)- ω -hydroxy-C₂₋₃-alkyl-amino-, Di-(ω -hydroxy-C₂₋₃-alkyl)-amino-, ω -(C₁₋₃-Alkoxy)-C₂₋₃-alkyl-amino- N-(C₁₋₃-Alkyl)-[ω -(C₁₋₃-alkoxy)-C₂₋₃-alkyl]-amino- oder Di-[ω -(C₁₋₃-alkoxy)-C₂₋₃-alkyl]-aminogruppe,

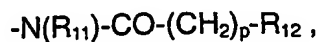
eine Pyridylaminogruppe,

eine N-(C₁₋₃-Alkyl)-C₁₋₃-alkylsulfonylaminogruppe,

eine Hydroxycarbonyl-C₁₋₃-alkylamino- oder N-(C₁₋₃-Alkyl)-hydroxycarbonyl-C₁₋₃-alkyl-aminogruppe,

eine 2-Pyrrolidon-1-yl-gruppe, in der die der Carbonylgruppe benachbarte Methylengruppe durch ein Sauerstoffatom oder eine -NH- oder -N(C₁₋₃-Alkyl)-Gruppe ersetzt sein kann,

eine Gruppe der Formel



in der

R_{11} ein Wasserstoffatom oder eine Allyl-, C_{1-3} -Alkylgruppe, C_{1-3} -Alkylamino- C_{2-3} -alkyl- oder Di-(C_{1-3} -alkyl)-amino- C_{2-3} -alkylgruppe,

p eine der Zahlen 0, 1 oder 2 und

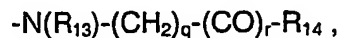
R_{12} eine Amino-, C_{1-3} -Alkylamino-, Allylamino-, Di-(C_{1-2} -alkyl)-amino-, C_{1-3} -Alkoxy- oder 2,5-Dihydro-pyrrol-1-yl-gruppe oder

eine 4- bis 7-gliedrige Cycloalkyleniminogruppe,

wobei jeweils die Methylengruppe in Position 4 einer 6- oder 7-gliedrigen Cycloalkyleniminogruppe durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine -NH-, -N(Allyl)- oder -N(C_{1-3} -Alkyl)- Gruppe ersetzt sein kann,

oder, sofern n eine der Zahlen 1 oder 2 darstellt, auch ein Wasserstoffatom bedeuten,

eine Gruppe der Formel



in der

R_{13} ein Wasserstoffatom oder eine C_{1-3} -Alkyl- oder Pyridylcarbonylgruppe,

q eine der Zahlen 1 oder 2,

r die Zahl 1 oder, sofern q die Zahl 2 ist, auch die Zahl 0 und

R_{14} eine Hydroxy-, Amino-, C_{1-3} -Alkylamino-, Di-(C_{1-3} -alkyl)-amino-, C_{1-3} -Alkoxygruppe oder

eine 4- bis 7-gliedrige Cycloalkyleniminogruppe,

wobei jeweils die Methylengruppe in Position 4 einer 6- oder 7-gliedrigen Cycloalkyleniminogruppe durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine -NH- oder -N(C₁₋₃-Alkyl)- Gruppe ersetzt sein kann, bedeuten,

eine C₄₋₇-Cycloalkylamino-, C₃₋₅-Cycloalkyl-C₁₋₂-alkylamino- oder C₄₋₇-Cycloalkenylaminogruppe, in der die Position 1 des Rings nicht an der Doppelbindung beteiligt ist und wobei die vorstehend genannten Gruppen jeweils zusätzlich am Aminostickstoffatom durch eine C₂₋₄-Alkenyl- oder C₁₋₃-Alkylgruppe substituiert sein können,

eine 2,5-Dihydro-pyrrol-1-yl-gruppe oder

eine 4- bis 7-gliedrige Cycloalkyleniminogruppe, in der

ein oder zwei Wasserstoffatome jeweils durch eine C₁₋₃-Alkyl-, Hydroxy-, C₁₋₃-Alkoxy-, Hydroxy-C₁₋₃-alkyl- oder C₁₋₃-Alkoxy-C₁₋₃-alkylgruppe ersetzt sein können oder/und

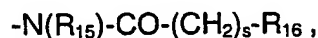
jeweils die Methylengruppe in Position 3 oder 4 einer 6- oder 7-gliedrigen Cycloalkyleniminogruppe durch eine Carboxy-, Aminocarbonyl-, C₁₋₃-Alkylaminocarbonyl- oder Di-(C₁₋₃-alkyl)-aminocarbonylgruppe substituiert oder

die Methylengruppe in 4-Position einer 6- oder 7-gliedrigen Cycloalkyleniminogruppe durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine Sulfinyl-, Sulfonyl-, -NH-, -N(C₁₋₃-Alkyl)-, -N(Allyl)- oder -N(C₁₋₃-Alkyl-carbonyl)- Gruppe ersetzt sein kann,

wobei eine mit einem Imino-Stickstoffatom der Cycloalkylenimino-gruppe verknüpfte Methylengruppe durch eine Carbonyl- oder Sulfonylgruppe ersetzt sein kann,

bedeutet,

oder R₆ eine Gruppe der Formel



in der

R₁₅ ein Wasserstoffatom, eine Allyl-, C₁₋₄-Alkyl-, C₃₋₅-Cycloalkyl- oder Pyridinylgruppe,

eine terminal durch eine Pyridyl-, Trifluormethyl- oder Di-(C₁₋₂-alkyl)-amino-carbonylgruppe substituierte C₁₋₃-Alkylgruppe oder

eine terminal durch eine Hydroxy-, C₁₋₃-Alkoxy-, Amino-, C₁₋₃-Alkylamino- oder Di-(C₁₋₃-alkyl)-aminogruppe substituierte C₂₋₃-Alkylgruppe und

s eine der Zahlen 0, 1, 2 oder 3 darstellen und

R₁₆ eine Hydroxy-, C₁₋₃-Alkoxy-, Carboxy-, Amino-, C₁₋₃-Alkylamino-, Di-(C₁₋₃-alkyl)-amino-, 2,5-Dihydropyrrrol-1-yl- oder Pyridinylgruppe oder eine 5- bis 7-gliedrige Cycloalkyleniminogruppe bedeutet,

wobei die Methylengruppe in Position 3 einer 5-gliedrigen Cycloalkyleniminogruppe durch eine Hydroxy-, Hydroxy-C₁₋₃-alkyl- oder C₁₋₃-Alkoxy-C₁₋₃-alkylgruppe substituiert sein kann,

jeweils die Methylengruppe in Position 3 oder 4 einer 6- oder 7-gliedrigen Cycloalkyleniminogruppe durch eine Di-(C₁₋₃-alkyl)-amino-, Hydroxy-,

Hydroxy-C₁₋₃-alkyl-, C₁₋₃-Alkoxy- oder C₁₋₃-Alkoxy-C₁₋₃-alkylgruppe substituiert oder

die Methylengruppe in 4-Position einer 6- oder 7-gliedrigen Cycloalkylen-iminogruppe durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine -NH- oder -N(C₁₋₃-Alkyl)- Gruppe ersetzt sein kann,

oder, sofern s eine der Zahlen 1, 2 oder 3 darstellt, auch ein Wasserstoffatom bedeutet,

eine Gruppe der Formel

-N(R₁₇)-SO₂-R₁₈ ,

in der

R₁₇ ein Wasserstoffatom,

eine C₁₋₃-Alkyl- oder Cyanomethylgruppe oder

eine terminal durch eine Cyano-, Amino-, C₁₋₃-Alkylamino- oder Di-(C₁₋₃-alkyl)-aminogruppe substituierte C₂₋₃-Alkylgruppe und

R₁₈ eine C₁₋₄-Alkyl- oder Pyridylgruppe bedeuten,

oder eine Gruppe der Formel

-A-(CH₂)_t-R₁₉ ,

in der

A ein Sauerstoff- oder Schwefelatom oder eine Sulfinyl- oder Sulfonylgruppe,

R_{19} ein Wasserstoffatom oder eine Hydroxy-, C_{1-3} -Alkoxy-, Amino-, C_{1-4} -Alkylamino- oder Di- $(C_{1-3}$ -alkyl)-aminogruppe

oder eine 4- bis 7-gliedrige Cycloalkyleniminogruppe,

wobei jeweils die Methylengruppe in Position 3 oder 4 einer 6- oder 7-gliedrigen durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine -NH- oder -N(C_{1-3} -Alkyl)- Gruppe ersetzt sein kann,

und t eine der Zahlen 2 oder 3

oder, sofern R_{19} ein Wasserstoffatom ist, auch die Zahl 1 bedeuten

oder eine Gruppe der Formel

$-SO_2-N(R_{20})-(CH_2)_u-R_{21}$,

in der

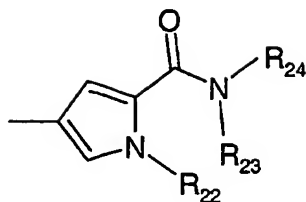
R_{20} ein Wasserstoffatom oder eine Allyl- oder C_{1-3} -Alkylgruppe,

R_{21} ein Wasserstoffatom, eine Hydroxy-, C_{1-3} -Alkoxy-, Amino-, C_{1-3} -Alkylamino- oder eine Di- $(C_{1-3}$ -alkyl)-aminogruppe und

u eine der Zahlen 2, 3 oder 4

oder, sofern R_{21} ein Wasserstoffatom ist, auch die Zahl 1 bedeuten,

oder R_4 eine Gruppe der Formel



in der

R_{22} eine Methylgruppe,

R_{23} ein Wasserstoffatom oder eine Allyl- oder C_{1-3} -Alkylgruppe und

R_{24} ein Wasserstoffatom, eine C_{1-3} -Alkylgruppe oder

eine terminal durch eine Hydroxy-, C_{1-3} -Alkoxy-, C_{1-3} -Alkylaminogruppe oder durch eine Di- $(C_{1-3}$ -alkyl)-aminogruppe substituierte C_{2-3} -Alkylgruppe bedeuten,

oder R_{23} und R_{24} zusammen mit dem Stickstoffatom, mit dem sie verknüpft sind, bilden

eine 2,5-Dihydro-pyrrol-1-yl-gruppe oder

eine 5- bis 7-gliedrige Cycloalkyleniminogruppe,

wobei die Methylengruppe in Position 4 einer 6- oder 7-gliedrigen Cycloalkyleniminogruppe durch eine Amino-, C_{1-3} -Alkylamino- oder Di- $(C_{1-3}$ -alkyl)-aminogruppe substituiert oder durch ein Sauerstoffatom, eine -NH- oder -N(C_{1-3} -Alkyl)-Gruppe ersetzt sein kann,

und

R_5 ein Wasserstoffatom bedeuten,

wobei die Wasserstoffatome in den vorstehend genannten Alkyl- und Alkoxygruppen oder in den in vorstehend definierten Gruppen der Formel I enthaltenen Alkylteilen teilweise oder ganz durch Fluoratome ersetzt sein können,

die in den vorstehend definierten Gruppen vorhandenen gesättigten Alkyl- und Alkoxyteile, die mehr als 2 Kohlenstoffatome enthalten, auch deren verzweigte Isomere, wie beispielsweise die Isopropyl-, tert.Butyl-, Isobutylgruppe, einschließen, sofern nichts anderes erwähnt wurde,

deren Tautomere, deren Diastereomere, deren Enantiomere, deren Gemische, deren Prodrugs und deren Salze.

3. Verbindungen der allgemeinen Formel I gemäß Anspruch 2, in denen

X ein Sauerstoffatom,

R₁ und R₅ jeweils ein Wasserstoffatom,

R₂ ein Wasserstoff-, Fluor-, Chlor- oder Bromatom,

eine Cyanogruppe oder

eine Carboxy- C₁₋₂-Alkoxycarbonyl-, Allyloxycarbonyl-, C₁₋₃-Alkylaminocarbonyl- oder Di-(C₁₋₂-alkyl)-aminocarbonylgruppe

R₃ eine 2-Pyrrolyl-, 2-Furyl-, 3-Furyl-, 2-Thienyl-, 3-Thienyl-, 2-(Carboxy-C₁₋₃-alkyl)-thien-5-yl-, 2-(Carboxy-C₁₋₃-alkyl)-thien-4-yl-, 3-(Carboxy-C₁₋₃-alkyl)-thien-5-yl-, 4-Imidazolyl-, 5-(C₁₋₃-Alkyl)-pyrazol-3-yl-, 5-(C₁₋₃-Alkyl)-isoxazol-3-yl-, 3-Pyridyl-, 4-Pyridyl-, 2-Pyrazinyl-, 4-Pyridazinyl-, Benzimidazol-5-yl-, 1-(C₁₋₃-Alkyl)-benzimidazol-5-yl-, 2-(C₁₋₃-Alkyl)-benzimidazol-5-yl-, 2,3-Dihydro-benzofuran-5-yl-, 2,3-Dihydro-benzofuran-6-yl-, 3,4-Methylendioxy-1-phenyl-, 3,4-Ethylendioxy-1-

phenyl-, 3,4-(Difluormethylendioxy)-1-phenyl-, 2-(C₁₋₃-Alkyl)-isoindol-1,3-dion-5-yl-, Chinoxalin-6-yl- oder 1-(C₁₋₃-Alkyl)-benzotriazol-5-yl-Gruppe,

R₄ eine durch die Gruppe R₆ in 3- oder 4-Position substituierte Phenylgruppe, die in der noch verbleibenden 3- bzw. 4-Position zusätzlich durch ein Fluor- oder Chloratom oder durch eine (C₁₋₃)-Alkoxy- oder Cyanogruppe substituiert sein kann, wobei

R₆ eine 1-(C₁₋₃-Alkyl)-imidazol-2-yl-gruppe,

eine 5-(C₁₋₃-Alkyl)-pyrazol-1-yl-gruppe, die zusätzlich in 3-Position durch eine C₁₋₃-Alkylgruppe substituiert sein kann,

eine Pyrrolid-2-on-1-yl-gruppe,

eine terminal durch die Gruppe R₇ substituierte C₁₋₂-Alkylgruppe, wobei

R₇ eine Amino-, Allylamino-, C₁₋₄-Alkylamino- oder Di-(C₁₋₃-alkyl)-aminogruppe,

eine ω -Hydroxy-C₂₋₃-alkyl-amino-, N-(C₁₋₃-Alkyl)- ω -hydroxy-C₂₋₃-alkyl-amino-, ω -(C₁₋₃-Alkoxy)-C₂₋₃-alkyl-amino- oder N-(C₁₋₃-Alkyl)-[ω -(C₁₋₃-alkoxy)-C₂₋₃-alkyl]-amino-gruppe,

eine Pyridylaminogruppe,

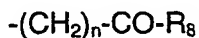
eine 5- bis 7-gliedrige Cycloalkyleniminogruppe, in der

ein Kohlenstoffatom mit einer Hydroxy- oder Hydroxymethylgruppe substituiert sein kann, wobei die Substitution durch eine Hydroxylgruppe an einem dem Stickstoffatom benachbarten Kohlenstoffatom ausgenommen ist,

eine 6- bis 7-gliedrige Cycloalkyleniminogruppe, in der die Methylenegruppe in 4-Position durch ein Sauerstoffatom oder eine -NH-, -N-(Allyl)- oder -N(C₁₋₃-Alkyl)- Gruppe ersetzt sein kann, oder

eine über das Stickstoffatom in 1-Position oder 2-Position gebundene Triazolylgruppe,

oder R₆ eine Gruppe der Formel



in der

R₈ eine Pyrrolidino-, 2,5-Dihydro-pyrrol-1-yl-, Piperidino-, Morpholino-, Thiomorpholino- oder eine in 4-Stellung gegebenenfalls durch eine C₁₋₃-Alkylgruppe substituierte Piperazino- oder Perhydro-1,4-diazepinogruppe

und n eine der Zahlen 0 oder 1 bedeuten,

eine Gruppe der Formel



in der

R₉ ein Wasserstoffatom, eine Allylgruppe oder eine gegebenenfalls terminal durch eine Cyanogruppe substituierte C₁₋₃-Alkylgruppe und

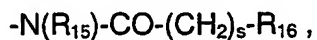
R₁₀ ein Wasserstoffatom,

eine C₁₋₃-Alkylgruppe,

eine terminal durch eine C₁₋₃-Alkylamino- oder Di-(C₁₋₃-alkyl)-aminogruppe substituierte C₂₋₃-Alkylgruppe oder

eine 3- bis 7-gliedrige Cycloalkylgruppe, in der eine Methylengruppe durch eine -NH- oder -N(C₁₋₃-Alkyl)- Gruppe ersetzt sein kann, bedeuten

eine Gruppe der Formel



in der

R₁₅ ein Wasserstoffatom, eine Allyl-, C₁₋₃-Alkyl-, Pyridinyl-, ω -[(C₁₋₃-Alkyl)-amino]-C₂₋₃-alkyl- oder ω -[Di-(C₁₋₃-alkyl)-amino]-C₂₋₃-alkylgruppe,

s eine der Zahlen 0, 1 oder 2 und

R₁₆ eine C₁₋₃-Alkoxy-, Amino-, C₁₋₃-Alkylamino-, Di-(C₁₋₃-alkyl)-amino- oder Pyridinylgruppe,

eine Pyrrolidino-, 2,5-Dihydropyrrol-1-yl-, Piperidino-, Morpholino- oder Thiomorpholinogruppe oder

eine in 4-Stellung gegebenenfalls durch eine C₁₋₃-Alkylgruppe substituierte Piperazino- oder Perhydro-1,4-diazepinogruppe

oder, sofern s die Zahl 1 oder 2 darstellt, auch ein Wasserstoffatom bedeuten,

eine Gruppe der Formel



in der

R₁₇ ein Wasserstoffatom,

eine C₁₋₃-Alkylgruppe oder

eine terminal durch eine Amino-, C₁₋₃-Alkyl- amino- oder Di-(C₁₋₃-alkyl)-amino- gruppe substituierte C₂₋₃-Alkylgruppe und

R₁₈ eine C₁₋₃-Alkylgruppe bedeuten,

eine Gruppe der Formel

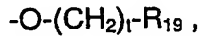


in der

t eine der Zahlen 1, 2 oder 3 und

R₁₉ ein Wasserstoffatom oder, sofern n eine der Zahlen 2 oder 3 darstellt, auch eine Di-(C₁₋₃-alkyl)-aminogruppe bedeuten,

oder eine Gruppe der Formel



in der

t eine der Zahlen 1, 2 oder 3 und

R₁₉ ein Wasserstoffatom oder, sofern n eine der Zahlen 2 oder 3 darstellt, auch eine Di-(C₁₋₃-alkyl)-aminogruppe bedeuten,

oder eine Gruppe der Formel



in der

R₂₀ ein Wasserstoffatom oder eine Allyl- oder C₁₋₃-Alkylgruppe und

R_{25} eine C_{1-3} -Alkylgruppe oder

eine durch eine Amino-, C_{1-3} -Alkylamino- oder Di- $(C_{1-3}$ -alkyl)-aminogruppe substituierte C_{2-3} -Alkylgruppe bedeuten,

bedeuten,

wobei die in den vorstehend genannten Resten enthaltenen Dialkylaminogruppen zwei gleiche oder zwei unterschiedliche Alkylgruppen enthalten können und

die in den vorstehend genannten Resten enthaltenen gesättigten Alkyl- und Alkoxyteile, die mehr als 2 Kohlenstoffatome enthalten, linear oder verzweigt sein können, sofern nichts anderes erwähnt wurde,

deren Tautomere, deren Diastereomere, deren Enantiomere, deren Gemische und deren Salze.

4. Verbindungen der allgemeinen Formel I gemäß Anspruch 3, in denen

X ein Sauerstoffatom;

R_1 und R_5 jeweils ein Wasserstoffatom,

;

R_2 ein Wasserstoff-, Fluor- oder Chloratom oder eine Methoxycarbonyl-, Ethoxycarbonyl-, Dimethylaminocarbonyl-, N-Ethyl-N-methyl-aminocarbonyl- oder Diethylaminocarbonylgruppe,

)

R_3 eine 3,4-Methylendioxy-1-phenyl-, 3,4-Ethylendioxy-1-phenyl-, Chinoxalin-6-yl-, Benzimidazol-5-yl-, 2-Methylbenzimidazol-5-yl- oder 1-Methyl-benzimidazol-5-ylgruppe und

R_4 eine in 4-Position durch die Gruppe R_6 substituierte Phenylgruppe, die zusätzlich in 3-Position durch ein Fluor- oder Chloratom oder eine Methoxygruppe substituiert sein kann, wobei

R_6 eine 1-(C_{1-2} -Alkyl)-imidazol-2-yl-gruppe,

eine 3,5-Dimethyl-pyrazol-1-yl-gruppe,

eine Pyrrolid-2-on-1-ylgruppe,

eine durch die Gruppe R_7 substituierte Methylgruppe, wobei

R_7 eine Methylamino-, Ethylamino-, Isobutylamino-, Di-(C_{1-2} -alkyl)-amino-, N-(2-Hydroxyethyl)-methylamino- oder N-(2-Methoxyethyl)-methylaminogruppe,

eine Pyrrolidino-, 3-Hydroxypyrrolidino-, 2-Hydroxymethyl-pyrrolidino-, 4-Hydroxypiperidino-, Morpholino-, Piperazin-1-yl- oder 1-Methyl-piperazin-4-ylgruppe oder

eine 1,2,4-Triazol-1-yl-, 1,2,3-Triazol-1-yl- oder 1,2,3-Triazol-2-yl-gruppe,

oder R_6 eine N-Acetyl-methylamino- oder N-Methoxyacetyl-methylaminogruppe,

eine Gruppe der Formel

-CO- R_8 ,

in der

R_8 eine in 4-Stellung gegebenenfalls durch eine Methylgruppe substituierte Piperazino- oder Perhydro-1,4-diazepinogruppe bedeutet,

eine 4-Methyl-piperazin-1-yl-carbonyl-methyl-gruppe,

eine Gruppe der Formel

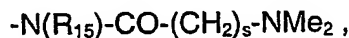


in der

R_9 eine Methyl-, Cyanomethyl- oder Ethylgruppe und

R_{10} eine Methyl-, 1-Methylpiperidin-4-yl-, 2-Methylamino-ethyl-, 2-Dimethylamino-ethyl- oder 3-Dimethylamino-propylgruppe bedeuten

eine Gruppe der Formel



in der

s eine der Zahlen 1 oder 2 und

R_{15} eine Methyl- oder Ethylgruppe oder, sofern n die Zahl 2 darstellt, auch eine 3-Pyridylgruppe bedeuten,

eine Gruppe der Formel

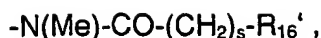


in der

s eine der Zahlen 1 oder 2 und

$\text{R}_{15}^{'}$ eine 2-(Dimethylamino)-ethyl- oder 3-(Dimethylamino)-propylgruppe bedeuten,

oder eine Gruppe der Formel

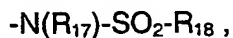


in der

s eine der Zahlen 1 oder 2 und

R_{16}^{\prime} eine Dimethylaminogruppe, oder, sofern s die Zahl 1 darstellt, auch eine 4-(C₁₋₂-Alkyl)-piperazin-1-yl-gruppe bedeuten,

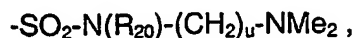
eine Gruppe der Formel



in der a) R_{17} eine Dimethylaminoethylgruppe und R_{18} eine Methyl-, Ethyl- oder Propylgruppe bedeutet oder

in der b) R_{17} und R_{18} jeweils eine Methylgruppe bedeuten,

eine Gruppe der Formel



in der

R_{20} ein Wasserstoffatom oder eine Methylgruppe und

u eine der Zahlen 2 oder 3 bedeuten,

eine Gruppe der Formel

-SO₂-R₂₆,

in der

R₂₆ eine Methylgruppe oder eine 2-Di-(C₁₋₂-alkyl)-amino-ethylgruppe bedeutet,

oder eine 2-Di-(C₁₋₂-alkyl)-amino-ethoxy-gruppe bedeuten,

wobei die in den vorstehend genannten Resten enthaltenen Dialkylaminogruppen zwei gleiche oder zwei unterschiedliche Alkylgruppen enthalten können,

deren Tautomere, deren Diastereomere, deren Enantiomere, deren Gemische und deren Salze.

5. Folgende Verbindungen der allgemeinen Formel I gemäß Anspruch 1:

(a) 3-(Z)-{1-[4-(Dimethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(3,4-methylendioxyphenyl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon

(b) 3-(Z)-{1-(4-[N-Methyl-N-(4-methylpiperazin-1-yl-methylcarbonyl)-amino]-phenylamino)-1-(chinoxalin-6-yl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon

(c) 3-(Z)-{1-[4-(N-Ethyl-N-methyl-aminomethyl)-phenylamino]-1-(3,4-methylendioxyphenyl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon

(d) 3-(Z)-{1-[4-(N-Methyl-N-{2-(dimethylamino)-ethyl-carbonyl}-amino)-phenylamino]-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-methylen}-6-fluor-2-indolinon

(e) 3-(Z)-{1-[4-(1,2,4-Triazol-1-yl-methyl)-phenylamino]-1-(1-methyl-benzimidazol-5-yl)-methylen}-6-fluor-2-indolinon

(f) 3-(*Z*)-{1-[4-(Dimethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(1-methyl-benzimidazol-5-yl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon

(g) 3-(*Z*)-{1-[4-(Dimethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon

(h) 3-(*Z*)-{1-(4-[*N*-Methansulfonyl-*N*-(2-dimethylaminoethyl)-amino]-phenylamino)-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon

(i) 3-(*Z*)-{1-[4-(Dimethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(j) 3-(*Z*)-{1-(4-[*N*-Methyl-*N*-(4-methylpiperazin-1-yl-methylcarbonyl)-amino]-phenylamino)-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(k) 3-(*Z*)-{1-(4-[*N*-Acetyl-*N*-(2-dimethylaminoethyl)-amino]-phenylamino)-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-methylen}-6-fluor-2-indolinon

(l) 3-(*Z*)-{1-[4-(Ethylaminomethyl)-phenylamino]-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-methylen}-6-fluor-2-indolinon

(m) 3-(*Z*)-{1-(4-[*N*-Acetyl-*N*-(3-dimethylaminopropyl)-amino]-phenylamino)-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon

(n) 3-(*Z*)-{1-(4-[*N*-Propionyl-*N*-(3-dimethylaminopropyl)-amino]-phenylamino)-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon

(o) 3-(*Z*)-{1-(4-[*N*-Propionyl-*N*-(2-dimethylaminoethyl)-amino]-phenylamino)-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon

(p) 3-(*Z*)-{1-(4-[*N*-Acetyl-*N*-(2-dimethylaminoethyl)-amino]-phenylamino)-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon

(q) 3-(*Z*)-{1-(4-[4-Methylpiperazin-1-yl-methyl]-phenylamino)-1-(3,4-methylen-dioxyphenyl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon

(r) 3-(*Z*)-{1-(4-[*N*-Methansulfonyl-*N*-(2-dimethylaminoethyl)-amino]-phenylamino)-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(s) 3-(*Z*)-{1-(4-[Pyrrolidin-1-yl-methyl]-phenylamino)-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(t) 3-(*Z*)-{1-(4-[*N*-Methyl-*N*-(dimethylaminomethylcarbonyl)-amino]-phenylamino)-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(u) 3-(*Z*)-{1-(4-[Ethylamino-methyl]-phenylamino)-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(v) 3-(*Z*)-{1-(4-[4-Methylpiperazin-1-yl-methyl]-phenylamino)-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(w) 3-(*Z*)-{1-(4-[Dimethylamino-methyl]-phenylamino)-1-(3,4-methylendioxyphenyl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(x) 3-(*Z*)-{1-(4-[Diethylamino-methyl]-phenylamino)-1-(3,4-methylendioxyphenyl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(y) 3-(*Z*)-{1-[4-(Dimethylaminocarbonyl)-phenylamino]-1-(1-methyl-benzimidazol-5-yl)-methylen}-6-fluor-2-indolinon

(z) 3-(*Z*)-{1-(4-[*N*-Propionyl-*N*-(3-dimethylaminopropyl)-amino]-phenylamino)-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-methylen}-6-fluor-2-indolinon

(aa) 3-(*Z*)-{1-(4-[*N*-Propionyl-*N*-(2-dimethylaminoethyl)-amino]-phenylamino)-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-methylen}-6-fluor-2-indolinon

(ab) 3-(*Z*)-{1-(4-[*N*-Methansulfonyl-*N*-(2-dimethylaminoethyl)-amino]-phenylamino)-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-methylen}-6-fluor-2-indolinon

(ac) 3-(*Z*)-{1-(4-[*N*-Acetyl-*N*-(2-dimethylaminoethyl)-amino]-phenylamino)-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(ad) 3-(*Z*)-{1-(4-[*N*-Methyl-*N*-(2-dimethylaminoethyl)aminocarbonyl]-phenylamino)-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(ae) 3-(*Z*)-{1-(4-[*N*-Methyl-*N*-(3-dimethylaminopropyl)aminocarbonyl]-phenylamino)-1-(3,4-ethylendioxyphenyl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(af) 3-(*Z*)-{1-(4-[*N*-Methyl-*N*-(2-dimethylaminoethyl)aminocarbonyl]-phenylamino)-1-(3,4-methylendioxyphenyl)-methylen}-6-methoxycarbonyl-2-indolinon

(az) 3-(*Z*)-{1-(4-[*N*-Methyl-*N*-(4-methylpiperazin-1-yl-methylcarbonyl)-amino]-phenylamino)-1-(3,4-methylendioxyphenyl)-methylen}-6-chlor-2-indolinon

(be) 3-(*Z*)-{1-(4-[*N*-Methyl-*N*-(4-methylpiperazin-1-yl-methylcarbonyl)-amino]-phenylamino)-1-(3,4-methylendioxyphenyl)-methylen}-6-fluor-2-indolinon und

(bf) 3-(*Z*)-{1-(4-[*N*-Methyl-*N*-(4-methylpiperazin-1-yl-methylcarbonyl)-amino]-phenylamino)-1-(3,4-methylendioxyphenyl)-methylen}-6-brom-2-indolinon,

deren Tautomere und deren Salze.

6. Physiologisch verträgliche Salze der Verbindungen gemäß den Ansprüchen 1 bis 5.

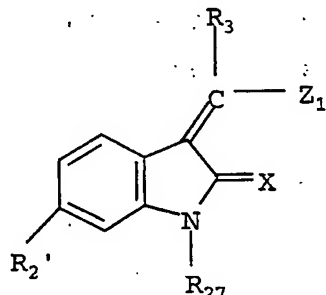
7. Arzneimittel, enthaltend eine Verbindung nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 5 oder ein Salz gemäß Anspruch 6 neben gegebenenfalls einem oder mehreren inerten Trägerstoffen und/oder Verdünnungsmitteln.

8. Verwendung einer Verbindung nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 5 oder ein Salz gemäß Anspruch 6 zur Herstellung eines Arzneimittels, welches zur Behandlung von exzessiven oder anomalen Zellproliferationen geeignet ist.

9. Verfahren zur Herstellung eines Arzneimittels gemäß Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, daß auf nichtchemischem Wege eine Verbindung nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 5 oder ein Salz gemäß Anspruch 6 in einen oder mehrere inerte Trägerstoffe und/oder Verdünnungsmittel eingearbeitet wird.

10. Verfahren zur Herstellung der Verbindungen gemäß den Ansprüchen 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß

a. eine Verbindung der allgemeinen Formel



(II),

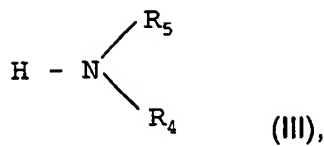
in der

X und R₃ wie in den Ansprüchen 1 bis 5 erwähnt definiert sind,

R₂' die für R₂ in den Ansprüchen 1 bis 5 erwähnten Bedeutungen besitzt,

R₂₇ ein Wasserstoffatom oder eine Schutzgruppe für das Stickstoffatom der Lactamgruppe, wobei einer der Reste R₂' und R₂₇ auch eine gegebenenfalls über einen Spacer gebildete Bindung an eine Festphase darstellen kann und der andere der Reste R₂' und R₂₇ die vorstehend erwähnten Bedeutungen besitzt, und Z₁ ein Halogenatom, eine Hydroxy-, Alkoxy- oder Aryl-alkoxygruppe bedeuten,

mit einem Amin der allgemeinen Formel



in der

R_4 und R_5 wie in den Ansprüchen 1 bis 5 erwähnt definiert sind, umgesetzt wird, und erforderlichenfalls anschließend eine verwendete Schutzgruppe für das Stickstoffatom der Lactamgruppe oder eine so erhaltene Verbindung von einer Festphase abgespalten wird, oder

b. zur Herstellung einer Verbindung der allgemeinen Formel I, in der

R_2 eine lineare oder verzweigte C_{1-6} -Alkoxy-carbonylgruppe, eine C_{3-6} -Cycloalkoxy-carbonyl- oder eine Aryloxycarbonylgruppe,

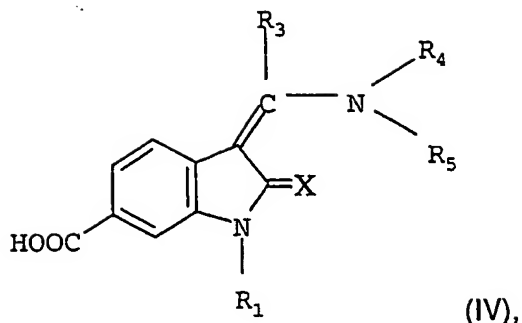
eine gegebenenfalls durch eine oder zwei Methylgruppen substituierte Allyloxy-carbonylgruppe,

eine lineare oder verzweigte C_{1-4} -Alkoxy-carbonylgruppe, die im Alkylteil terminal durch eine Phenyl-, Heteroaryl-, Carboxy-, C_{1-3} -Alkoxy-carbonyl-, Aminocarbonyl-, C_{1-3} -Alkylamino-carbonyl- oder Di-(C_{1-3} -alkyl)-aminocarbonylgruppe substituiert ist,

eine lineare oder verzweigte C_{2-6} -Alkoxy-carbonylgruppe, die im Alkylteil terminal durch ein Chloratom oder eine Hydroxy-, C_{1-3} -Alkoxy-, Amino-, C_{1-3} -Alkylamino- oder Di-(C_{1-3} -alkyl)-aminogruppe substituiert ist, oder

eine Aminocarbonyl-, C_{1-4} -Alkyl-aminocarbonyl- oder eine Di-(C_{1-4} -alkyl)-amino-carbonylgruppe, wobei die Alkylgruppen, sofern sie mehr als ein Kohlenstoffatom besitzen, terminal durch eine Hydroxy-, C_{1-3} -Alkoxy- oder Di-(C_{1-3} -alkyl)-amino-gruppe substituiert sein können, bedeutet:

eine Verbindung der allgemeinen Formel



in der

X, R₁ und R₃ bis R₅ wie in den Ansprüchen 1 bis 5 erwähnt definiert sind, oder
deren reaktionsfähigen Derivaten mit einer Verbindung der allgemeinen Formel



in der

R₂₈ ein linearer oder verzweigter C₁₋₆-Alkanol, ein C₃₋₆-Cycloalkanol oder ein
aromatischer Alkohol,

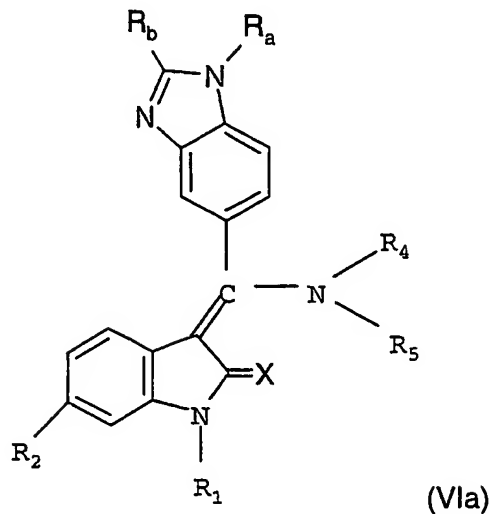
ein gegebenenfalls durch eine oder zwei Methylgruppen substituierter Allyl-alkohol,

ein linearer oder verzweigter C₁₋₄-Alkanol, der im Alkylteil terminal durch eine
Phenyl-, Heteroaryl-, Carboxy-, C₁₋₃-Alkoxy-carbonyl-, Aminocarbonyl-, C₁₋₃-Alkyl-
amino-carbonyl- oder Di-(C₁₋₃-alkyl)-aminocarbonylgruppe substituiert ist,

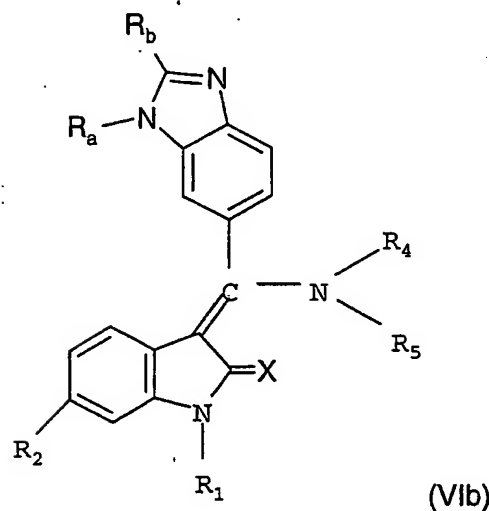
eine linearer oder verzweigter C₂₋₆-Alkanol, der im Alkylteil terminal durch ein Chlor-
atom oder eine Hydroxy-, C₁₋₃-Alkoxy-, Amino-, C₁₋₃-Alkylamino- oder Di-(C₁₋₃-al-
kyl)-aminogruppe substituiert ist, oder

eine Amino-, C₁₋₄-Alkyl-amino- oder eine Di-(C₁₋₄-alkyl)-aminogruppe, wobei die
Alkylgruppen, sofern sie mehr als ein Kohlenstoffatom besitzen, terminal durch eine
Hydroxy-, C₁₋₃-Alkoxy- oder Di-(C₁₋₃-alkyl)-aminogruppe substituiert sein können,
bedeutet, umgesetzt wird, oder

c. zur Herstellung einer Verbindung der allgemeinen Formel



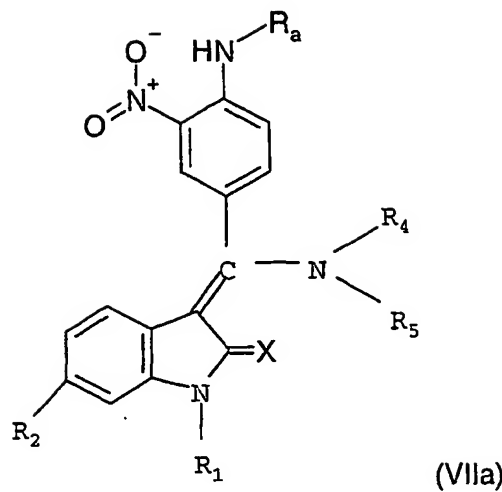
oder



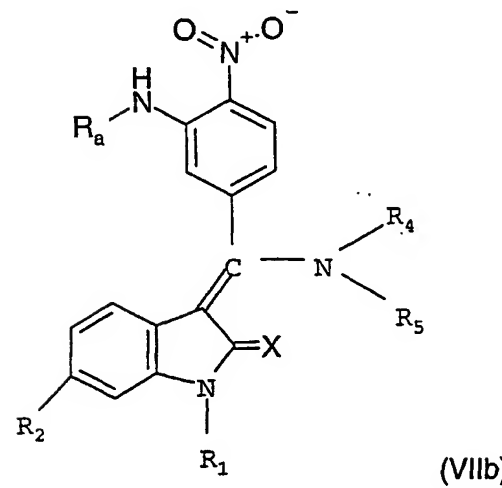
in der

X, R₁, R₂, R₄ und R₅ wie in den Ansprüchen 1 bis 5 erwähnt definiert sind und R_a und R_b jeweils unabhängig voneinander ein Wasserstoffatom, eine C₁₋₃-Alkylgruppe oder eine Carboxy-C₁₋₃-alkylgruppe sein können:

eine Verbindung der allgemeinen Formel



beziehungsweise



in der

X, R₁, R₂, R₄ und R₅ wie in den Ansprüchen 1 bis 5 erwähnt definiert sind und R_a ein Wasserstoffatom, eine C₁₋₃-Alkylgruppe oder eine gegebenenfalls geschützte Carboxy-C₁₋₃-alkylgruppe sein kann, reduziert wird, oder

d. Zur Herstellung einer Verbindung der allgemeinen Formel I, in der R₄ eine durch die Gruppe R₆ in 3- oder 4-Position substituierte Phenylgruppe, die zusätzlich wie in Anspruch 1 beschrieben substituiert sein kann, darstellt, und R₆ eine durch R₇ substituierte C₁₋₃-Alkylgruppe bedeutet, wobei

R_7 eine Heteroarylgruppe, welche über einen Iminostickstoff gebunden ist,

eine Hydroxy- oder C_{1-3} -Alkoxygruppe,

eine Amino-, C_{1-7} -Alkylamino-, Di-(C_{1-7} -alkyl)-amino-, N-(C_{1-7} -Alkyl)-allylamino-, Phenylamino-, N-Phenyl- C_{1-3} -alkyl-amino-, Phenyl- C_{1-3} -alkylamino-, N-(C_{1-3} -Alkyl)-phenyl- C_{1-3} -alkylamino- oder Di-(phenyl- C_{1-3} -alkyl)-aminogruppe,

eine Allylamino gruppe, in der ein oder zwei vinylische Wasserstoffatome jeweils durch eine Methylgruppe ersetzt sein können,

eine ω -Hydroxy- C_{2-3} -alkyl-amino-, N-(C_{1-3} -Alkyl)- ω -hydroxy- C_{2-3} -alkyl-amino-, Di-(ω -hydroxy- C_{2-3} -alkyl)-amino-, N-(C_{1-3} -Alkyl)-[ω -(C_{1-3} -alkoxy)- C_{2-3} -alkyl]-amino-, Di-(ω -(C_{1-3} -alkoxy)- C_{2-3} -alkyl)-amino- oder N-(Dioxolan-2-yl)- C_{1-3} -alkyl-aminogruppe,

eine C_{1-3} -Alkyl-carbonylamino- C_{2-3} -alkyl-amino- oder C_{1-3} -Alkyl-carbonylamino- C_{2-3} -alkyl-N-(C_{1-3} -alkyl)-aminogruppe,

eine Pyridylaminogruppe,

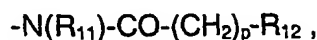
eine C_{1-3} -Alkylsulfonylamino-, N-(C_{1-3} -Alkyl)- C_{1-3} -alkylsulfonylamino-, C_{1-3} -Alkyl-sulfonylamino- C_{2-3} -alkyl-amino- oder C_{1-3} -Alkylsulfonylamino- C_{2-3} -alkyl-N-(C_{1-3} -alkyl)-aminogruppe,

eine Hydroxycarbonyl- C_{1-3} -alkylamino- oder N-(C_{1-3} -Alkyl)-hydroxycarbonyl- C_{1-3} -alkyl-aminogruppe,

eine Guanidinogruppe, in der ein oder zwei Wasserstoffatome jeweils durch eine C_{1-3} -Alkylgruppe ersetzt sein können,

eine 2-Pyrrolidon-1-yl-gruppe, in der die der Carbonylgruppe benachbarte Methylengruppe durch ein Sauerstoffatom oder durch eine -NH- oder $-N(C_{1-3}\text{-Alkyl})$ - Gruppe ersetzt sein kann,

eine Gruppe der Formel



in der

R_{11} ein Wasserstoffatom oder eine Allyl-, $C_{1-3}\text{-Alkyl}$ -, $C_{1-3}\text{-Alkyl-amino-C}_{2-3}\text{-alkyl}$ - oder $Di-(C_{1-3}\text{-alkyl})\text{-amino-C}_{2-3}\text{-alkylgruppe}$,

p eine der Zahlen 0, 1, 2 oder 3 und

R_{12} eine Amino-, $C_{1-4}\text{-Alkylamino}$ -, Allylamino-, $Di\text{-allyl-amino}$ -, $Di-(C_{1-4}\text{-alkyl})\text{-amino}$ -, Phenylamino-, $N(C_{1-4}\text{-Alkyl})\text{-phenylamino}$ -, Benzylamino-, $N(C_{1-4}\text{-Alkyl})\text{-benzylamino}$ -, $C_{1-4}\text{-Alkoxy}$ - oder 2,5-Dihydropyrrol-1-yl-gruppe oder

eine 4- bis 7-gliedrige Cycloalkyleniminogruppe,

wobei jeweils die Methylengruppe in Position 4 einer 6- oder 7-gliedrigen Cycloalkyleniminogruppe durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine Sulfinyl-, Sulfonyl-, -NH-, $-N(C_{1-3}\text{-Alkyl})$ -, $-N(Allyl)$ -, $-N(Phenyl)$ -, $-N(C_{1-3}\text{-Alkyl-carbonyl})$ - oder $-N(Benzoyl)$ - Gruppe ersetzt sein kann,

oder, sofern n eine der Zahlen 1, 2 oder 3 darstellt, auch ein Wasserstoffatom bedeuten,

eine Gruppe der Formel

$-\text{N}(\text{R}_{13})-(\text{CH}_2)_q-(\text{CO})_r\text{R}_{14}$,

in der

R_{13} ein Wasserstoffatom oder eine C_{1-3} -Alkyl-, Allyl-, C_{1-3} -Alkyl-carbonyl-, Arylcarbonyl-, Pyridylcarbonyl-, Phenyl- C_{1-3} -alkyl-carbonyl-, C_{1-3} -Alkyl-sulfonyl-, Arylsulfonyl- oder Phenyl- C_{1-3} -alkylsulfonylgruppe,

q eine der Zahlen 1, 2, 3 oder 4,

r die Zahl 1 oder, sofern q eine der Zahlen 2, 3 oder 4 ist, auch die Zahl 0 und

R_{14} eine Hydroxy-, Amino-, C_{1-4} -Alkylamino-, Di-(C_{1-4} -alkyl)-amino-, Phenylamino-, $\text{N}-(\text{C}_{1-4}\text{-Alkyl})$ -phenylamino-, Benzylamino-, $\text{N}-(\text{C}_{1-4}\text{-Alkyl})$ -benzylamino-, C_{1-4} -Alkoxy- oder C_{1-3} -Alkoxy- C_{1-3} -alkoxygruppe,

eine in 1-Position gegebenenfalls durch eine C_{1-3} -Alkylgruppe substituierte Di-(C_{1-4} -alkyl)-amino- C_{1-3} -alkylaminogruppe oder

eine 4- bis 7-gliedrige Cycloalkyleniminogruppe,

wobei der Cycloalkylenteil mit einem Phenylring kondensiert sein kann oder

jeweils die Methylengruppe in Position 4 einer 6- oder 7-gliedrigen Cycloalkyleniminogruppe durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine Sulfinyl-, Sulfonyl-, -NH-, $-\text{N}(\text{C}_{1-3}\text{-Alkyl})$ -, $-\text{N}(\text{Phenyl})$ -, $-\text{N}(\text{C}_{1-3}\text{-Alkyl-carbonyl})$ - oder $-\text{N}(\text{Benzoyl})$ - Gruppe ersetzt sein kann, bedeuten,

eine C_{4-7} -Cycloalkylamino-, C_{4-7} -Cycloalkyl- C_{1-3} -alkylamino- oder C_{4-7} -Cycloalkenylaminogruppe, in der die Position 1 des Rings nicht an der Doppel-

bindung beteiligt ist und wobei die vorstehend genannten Gruppen jeweils zusätzlich am Aminstickstoffatom durch eine C₅₋₇-Cycloalkyl-, C₂₋₄-Alkenyl- oder C₁₋₄-Alkylgruppe substituiert sein können,

eine 2,5-Dihydro-pyrrol-1-yl-gruppe oder

eine 4- bis 7-gliedrige Cycloalkyleniminogruppe, in der

der Cycloalkylenteil mit einer Phenylgruppe oder mit einer gegebenenfalls durch ein Fluor-, Chlor-, Brom- oder Iodatom, durch eine Nitro-, C₁₋₃-Alkyl-, C₁₋₃-Alkoxy- oder Aminogruppe substituierten Oxazolo-, Imidazolo-, Thiazolo-, Pyridino-, Pyrazino- oder Pyrimidinogruppe kondensiert sein kann oder/und

ein oder zwei Wasserstoffatome jeweils durch eine C₁₋₃-Alkyl-, C₃₋₇-Cycloalkyl-, Hydroxy-, C₁₋₃-Alkoxy-, Hydroxy-C₁₋₃-alkyl- oder C₁₋₃-Alkoxy-C₁₋₃-alkyl- oder Phenylgruppe ersetzt sein können oder/und

die Methylengruppe in Position 3 einer 5-gliedrigen Cycloalkylenimino-gruppe durch eine Hydroxy-, Hydroxy-C₁₋₃-alkyl-, C₁₋₃-Alkoxy- oder C₁₋₃-Alkoxy-C₁₋₃-alkylgruppe substituiert sein kann,

jeweils die Methylengruppe in Position 3 oder 4 einer 6- oder 7-gliedrigen Cycloalkyleniminogruppe durch eine Hydroxy-, Hydroxy-C₁₋₃-alkyl-, C₁₋₃-Alkoxy-, C₁₋₃-Alkoxy-C₁₋₃-alkyl-, Carboxy-, C₁₋₄-Alkoxycarbonyl-, Aminocarbonyl-, C₁₋₃-Alkylaminocarbonyl-, Di-(C₁₋₃-alkyl)-aminocarbonyl-, Phenyl-C₁₋₃-alkylamino- oder N-(C₁₋₃-Alkyl)-phenyl-C₁₋₃-alkylaminogruppe substituiert oder

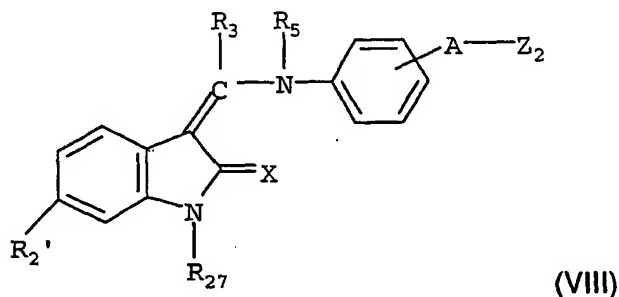
die Methylengruppe in 4-Position einer 6- oder 7-gliedrigen Cycloalkyleniminogruppe durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine Sulfinyl-, Sulfonyl-, -NH-, -N(C₁₋₃-Alkyl)-, -N(Allyl)-, -N(Phenyl)-, -N(Phenyl-C₁₋₃-alkyl)-, -N(C₁₋₃-Alkyl-carbonyl)-, -N(C₁₋₄-Hydroxy-carbonyl)-,

-N(C₁₋₄-Alkoxy-carbonyl)-, -N(Benzoyl)- oder -N(Phenyl-C₁₋₃-alkyl-carbonyl)- Gruppe ersetzt sein kann,

wobei eine mit einem Imino-Stickstoffatom der Cycloalkylenimino-gruppe verknüpfte Methylengruppe durch eine Carbonyl- oder Sulfonylgruppe ersetzt sein kann oder in einer 5- bis 7-gliedrigen monocyclischen oder mit einer Phenylgruppe kondensierten Cycloalkyleniminogruppe beide mit dem Imino-Stickstoffatom verknüpften Methylengruppen jeweils durch eine Carbonylgruppe ersetzt sein können,

bedeutet:

eine Verbindung der allgemeinen Formel



in der

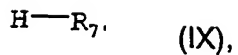
R₃, R₅ und X wie in den Ansprüchen 1 bis 5 erwähnt definiert sind,

R₂' die für R₂ in den Ansprüchen 1 bis 5 erwähnten Bedeutungen besitzt,

R₂₇ ein Wasserstoffatom oder eine Schutzgruppe für das Stickstoffatom der Lactamgruppe, wobei einer der Reste R₂' und R₂₇ auch eine gegebenenfalls über einen Spacer gebildete Bindung an eine Festphase darstellen kann und der andere der Reste R₂' und R₂₇ die vorstehend erwähnten Bedeutungen besitzt,

A eine C₁₋₃-Alkylgruppe und

Z₂ eine Austrittsgruppe darstellt, mit einer Verbindung der allgemeinen Formel



in der

R_7 , die vorstehend für R_7 genannten Bedeutungen besitzt, umgesetzt wird und erforderlichenfalls anschließend eine verwendete Schutzgruppe für das Stickstoffatom der Lactamgruppe oder eine so erhaltene Verbindung von einer Festphase abgespalten wird, und/oder

gewünschtenfalls anschließend eine so erhaltene Verbindung der allgemeinen Formel I, die eine Alkoxycarbonylgruppe enthält, mittels Hydrolyse in eine entsprechende Carboxyverbindung übergeführt wird oder

eine so erhaltene Verbindung der allgemeinen Formel I, die eine Amino- oder Alkylaminogruppe enthält, mittels reduktiver Alkylierung in eine entsprechende Alkylamino- oder Dialkylaminoverbindung übergeführt wird oder

eine so erhaltene Verbindung der allgemeinen Formel I, die eine Amino- oder Alkylaminogruppe enthält, mittels Acylierung oder Sulfonierung in eine entsprechende Acyl- oder Sulfonylverbindung übergeführt wird oder

eine so erhaltene Verbindung der allgemeinen Formel I, die eine Carboxygruppe enthält, mittels Veresterung oder Amidierung in eine entsprechende Ester- oder Aminocarbonylverbindung übergeführt wird oder

eine so erhaltene Verbindung der allgemeinen Formel I, die eine Cycloalkyleniminogruppe enthält, in der eine Methylengruppe durch ein Schwefelatom ersetzt ist, mittels Oxidation in eine entsprechende Sulfinyl- oder Sulfonylverbindung übergeführt wird, oder

eine so erhaltene Verbindung der allgemeinen Formel I, die eine Nitrogruppe enthält, mittels Reduktion in eine entsprechende Aminoverbindung übergeführt wird oder

eine so erhaltene Verbindung der allgemeinen Formel I, in der R₄ eine durch eine Amino-, Alkylamino-, Aminoalkyl- oder N-Alkyl-aminogruppe substituierte Phenylgruppe darstellt, mittels Umsetzung mit einem entsprechenden Cyanat, Isocyanat oder Carbamoylhalogenid in eine entsprechende Harnstoffverbindung der allgemeinen Formel I übergeführt wird oder

eine so erhaltene Verbindung der allgemeinen Formel I, in der R₄ eine durch eine Amino-, Alkylamino-, Aminoalkyl- oder N-Alkyl-aminogruppe substituierte Phenylgruppe darstellt, mittels Umsetzung mit einer entsprechenden die Amidinogruppe übertragenden Verbindung oder durch Umsetzung mit einem entsprechenden Nitril in eine entsprechende Guanidinoverbindung der allgemeinen Formel I übergeführt wird oder

erforderlichenfalls ein während den Umsetzungen zum Schutze von reaktiven Gruppen verwendeter Schutzrest abgespalten wird oder

gewünschtenfalls anschließend eine so erhaltene Verbindung der allgemeinen Formel I in ihre Stereoisomere aufgetrennt wird oder

eine so erhaltene Verbindung der allgemeinen Formel I in ihre Salze, insbesondere für die pharmazeutische Anwendung in ihre physiologisch verträglichen Salze mit einer anorganischen oder organischen Säure oder Base, übergeführt wird.